®日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-306916

⑩Int. Cl.5 識別記号 庁内整理番号 ⑭公開 平成 2年(1990)12月20日 A 61 K 31/415 A C B 7475-4 C 7475-4 C 7475-4 C 7375-4 C 7375-4 C 7375-4 C 7375-4 C 7375-4 C 7375-4 C ※ 審査請求 未請求 請求項の数 1 (全71頁)

の発明の名称 血小板粘着抑制剤

②特 顧 平1-128245

②出 願 平1(1989)5月22日

徳島県板野郡北島町太郎八須字外開2番地の28 夫 西 @発 明 者 之 徳島県板野郡松茂町広島字丸須1-160 哲 字 野 者 @発 明 徳島県板野郡松茂町笹木野字八上57番地の1 雌 古 賀 康 @発 明 者 徳島県徳島市川内町加賀須野463番地の10 男 吉 明 者 朱 個発 徳島県徳島市中前川町5丁目10番1号 井 JII 武 洋 明 者 @発 東京都千代田区神田司町2丁目9番地 大塚製築株式会社 包出 願 弁理士 三枝 外2名 英二 70代 理 最終頁に続く

明和書

発明の名称 血小板粘着抑制剤 特許請求の範囲

① 一般式

$$(R^1) \cap R^2$$

[式中Xは、硫黄原子又は基\N/を示す。

(R³は、水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル甚又はフェニル低級アルキル基を示す。) R¹は、ハロゲン原子、シアノ基、シアノ置換低級アルコキシ基、置換甚としてハロゲン原子を有することのある低級アルキル基、低級アルカノイル基、低級アルカノイル基、低級アルキシ基、水酸基、ニトロ基、アミノ基、置換基として水酸基を有する低級アルキル基、フェニ

ル環上に置換基として低級アルキル基及び水 酸基なる群より選ばれた基を1~3個有する ことのあるフェニル低級アルキル基、フリル 環上にシクロアルキル基を有することのある フリル低級アルコキシ基、低級アルコキシカ ルポニル低級アルコキシ基、置換基として低 級アルキル基を有することのあるアミノチオ カルポニルオキシ基、置換基として低級アル キル共を有することのあるアミノカルボニル チオ基、フェニル環上に置換基としてハロゲ ン原子、低級アルキル基及び水酸基なる群よ り選ばれた基を1~3個有することのあるフ ェニル低級アルコキシ基、ピロリジニル環上 に置機基として水酸基を有する低級アルキル 甚を有することのあるピロリジニル低級アル キル基、置換基としてフェニル環上に置換基 としてハロゲン原子を有することのあるフェ ニル低級アルキル基を有することのあるアミ

 $-O-Y-N < R_9$ (Yは低級アルキレン話 を示す。R8及びR9は同一又は異なって水 **欢原子、低級アルキル基又はシクロアルキル** 基を示す。またR®及びR®は、これらが結 合する窒素原子と共に窒素原子を介し又は介 することなく5又は6員環の飽和の複業環を 形成してもよい。) なる群より選ばれた基を 1~3個有することのあるフェニル基、又は 基-N<R¹⁰ [{R¹⁰及びR¹¹は同一又は異 なって、水索原子、低級アルキル基又はフェ ニル環上に置換基としてハロゲン原子、低級 アルキルチオ基及び置換基としてハロゲン原 子を有することのある低級アルキル基なる群 から選ばれた基を有することのあるフェニル 基を示す。またR¹⁰及びR¹1は、これらが結 合する窒素原子と共に窒素原子を介し又は介 することなく5又は6員の飽和の複素環を形 成してもよい。該複素環上には低級アルキル

の複索環を形成してもよい。該複索環上には、 置換基として低級アルキル基を行することの あるアミノ基が置換していてもよい。)を示 す。またR4及びR5は、これらが結合する 窒素原子と共に窒素原子を介し又は介するこ となく、5又は6員の飽和又は不飽和の復案 環を形成してもよい。該複素環上には、置換 荘として低級アルキル基を有することのある アミノ基、置換基として水酸基を有する低級 アルキル茲又は置換茲として低級アルキル茲 を有することのあるアミノカルボニル茲が置 換していてもよい。nはO又は1~2の整数 を示す。R² は置換基として低級アルキル基 を有することのあるピロリル基、チエニル基、 ピリジルチオ低級アルキル茲、フェニル環上 に置換基としてハロゲン原子を有することの ある低級アルコキシ基、低級アルキル基、水 酸茲、ハロゲン原子及び基

基、フェニル低級アルコキシカルボニル基及び基NくR12 (R12 及びR13 は同一又は異なって水素原子、低級アルキル基又は低級アルカノイル基を示す。またR12 及びR13 はこれらが結合する窒素原子と共に窒素原子を向していたもしてもよい。)なる群から選ばれた基やされるベンズアゾール化合物又はその塩を有効成分として含有することを特徴とする血小板粘着抑制。

発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、血小板粘着抑制剤に関する。

発明の開示

本発明の血小板粘着抑制剤は、下記一般式 (1) で表わされるベンソアソール化合物又はその塩を 有効成分とするものである。 一般式

$$(R^{1})_{0}$$

$$(R^{2})_{0}$$
(1)

【式中Xは、硫黄原子又は基\N/を示す。

環上にシクロアルキル茲を有することのある フリル低級アルコキシ菇、低級アルコキシカ ルポニル低級アルコキシ基、置換基として低 級アルキル基を有することのあるアミノチオ カルボニルオキシ基、置換基として低級アル キル茲を有することのあるアミノカルポニル チオ基、フェニル環上に置換基としてハロゲ ン原子、低級アルキル基及び水酸基なる群よ り遊ばれた基を1~3個有することのあるフ ェニル低級アルコキシ基、ピロリジニル環上 に置換基として水酸基を何する低級アルキル 甚を有することのあるピロリジニル低級アル キル基、置換基としてフェニル環上に置換基 としてハロゲン原子を有することのあるフェ ニル低級アルキル基を有することのあるアミ ジノ基、置換基として低級アルキル基を有す ることのあるアミジノ低級アルコシ菇、又は

茲(O − A → ■ N < R ↑ を示す。(A は低級アルキレン基を示す。 m は O 又は 1 を示す。
R ↑ 又は R ↑ は同一又は異なって水素原子、フェニル環上に置換茲としてハロゲン原子を有することのあるフェニル低級アルキル基、置換茲としてハロゲン原子を有することのある低級アルカノイル基、置換茲として水酸茲もししくはハロゲン原子を有することのある低級アルキル基、シクロアルキル基又は茲

O=-(C)(B-N<R⁶((tはO又は1を示す。Bは低級アルキレン基を示す。R⁶及びR⁷は同一又は異なって水素原子又は低級アルキル基を示す。またこのR⁶及びR⁷は、これらが結合する窒素原子と共に窒素原子を介し又は介することなく、5又は6風の飽和の複素環を形成してもよい。該複素環上には、置換法として低級アルキル基を有することの

あるアミノ基が置換していてもよい。)を示 す。またR4及びR5は、これらが結合する 窒素原子と共に窒素原子を介し又は介するこ となく、5又は6員の飽和又は不飽和の複素 環を形成してもよい。該複索環上には、置換 **基として低級アルキル基を有することのある** アミノ苺、置換基として水酸基を有する低級 アルキル基又は置換基として低級アルキル基 を有することのあるアミノカルポニル基が置 換していてもよい。nはO又は1~2の整数 ・を示す。R2は置換茲として低級アルキル茲 を有することのあるピロリル茲、チエニル茲、 ピリジルチオ低級アルキル茲、フェニル環上 に置換法としてハロゲン原子を有することの ある低級アルコキシ基、低級アルキル基、水 酸基、ハロゲン原子及び基

 $-O-Y-N < R^8$ (Yは低級アルキレン基を示す。R⁸ 及びR⁹ は同一又は異なって水

素原子、低級アルキル基又はシクロアルキル 基を示す。またR®及びR®は、これらが粘 合する窒素原子と共に窒素原子を介し又は介 することなく5又は6員環の飽和の複素環を 形成してもよい。) なる群より選ばれた基を 1~3個有することのあるフェニル基、又は **茲−N<R¹¹ [(R¹⁰及びR¹¹は同一又は**異 なって、水素原子、低級アルキル芸又はフェ ニル環上に置換基としてハロゲン原子、低級 アルキルチオ芸及び置換基としてハロゲン原 子を有することのある低級アルキル基なる群 から選ばれた茲を有することのあるフェニル 基を示す。またR™及びR™は、これらが結 合する窒素原子と共に窒素原子を介し又は介 することなく5又は6員の飽和の複楽環を形 成してもよい。該複素環上には低級アルキル 芸、フェニル低級アルコキシカルポニル甚及

低級アルキル基としては、メチル、エチル、ブロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基を例示できる。

低級アルケニル基としては、ビニル、アリル、 2-ブテニル、3-ブテニル、1-メチルアリル、 2-ペンテニル、2-ヘキセニル基等の炭素数2 ~6の直鎖又は分技鎖状アルケニル基を例示できる。

フェニル低級アルキル茲としては、ベンジル、
2 - フェニルエチル、 1 - フェニルエチル、 3 - フェニルプロピル、 4 - フェニルブチル、 1 . 1 - ジメチルー 2 - フェニルヘキシル、 5 - フェニルペンチル、 6 - フェニルヘキシル、 2 - メチルー 3 - フェニルプロピル 基等のアルキル部分が炭素数 1 ~ 6 の直鎖又は分枝鎖状アルキル基であるフェニルアルキル基を例示できる。

ハロゲン原子としては、弗索原子、塩衆原子、

び基N<R12 (R12 及びR13 は同一又は異なって水衆原子、低級アルキル基又は低沢アルカノイル基を示す。またR12 及びR13 はこれらが結合する窒素原子と共に窒素原子を内に変素原子を対してもよい。)なる群から選を形成してもよい。)を示す。 はを1~3個有していてもよい。)を示す。 で表わされるベンズアゾール化合物又はその塩を力が成分として含有することを特徴とする血小板粘着抑制。

上記一般式(1)で表わされるペンズアソール 化合物又はその塩は、血小板粘着抑制作用を有し、 例えば動脈硬化症、虚血性心疾患、慢性動脈閉塞 症、急性又は慢性の腎炎等の治療及び予防薬とし て、或は人工透析時や人工臓器埋め込み時等に使 用され得る。

上記一般式 (1) において示される各基は、各々次の通りである。

臭索原子及び沃索原子を例示できる。

置換基としてハロゲン原子を有することのある 低級アルキル基としては、前記低級アルキル基に 加えて、クロロメチル、プロモメチル、ヨードメ チル、トリフルオロメチル、2・2・1・リフ ルオロエチル、3・2・1・リフ ルオロエチル、3・2・1・リフ ルオロエチル、3・4・リフルオロマンチル、3・4・リフルオロマチル、3・4・リフルオロマークロロッチル、3・1・リフルオロペンチル、2・3・ジクロロスチンル、6・6・5・ジブロモへ キシル基等の置換基としてハロゲン原子を1~3 個有することのある炭素数1~6の直鎖又は分枝 鎖状アルキル基を例示できる。

低級アルコキシ芸としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、 tert-プトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6の分子鎖状アルコキシ基を 例示できる。 置換基として水酸基を有する低級アルキル基としては、例えばヒドロキシメチル、2ーヒドロキシエチル、3ーヒドロキシブロピル、4ーヒドロキシブチル、1・1ージメチルー2ーヒドロキシエチル、5ーヒドロキシスチル、6ーヒドロキシへキシル、2ーメチルー3ーヒドロキシブロピル基等の置換薪として水酸基を有する炭素数1~6の直鎖又は分技鎖状アルキル基を例示できる。

フェニル環上に置換基として低級アルキル基及び水酸基なる群より選ばれた基を1~3個有することのあるフェニル低級アルキル基としては、例えば前記フェニル低級アルキル基に加えて、3ーメチルベンジル、2-(3,4-ジメチルフェニル)エチル、1-(4-エチルフェニル)エチル、3-(2-プロピルフェニル)ブロピル、4-(3-プチルフェニル)ブチル、1,1-ジメチル-2-(4-ペンチルフェニル)エチル、5-

ェニルアルキル茲を例示できる。

フリル環上にシクロアルキル基を有することの あるフリル低級アルコキシ基としては、例えば (2-フリル) メトキシ、2-(3-フリル)エ トキシ、1- (2-フリル) エトキシ、3- (3 -フリル)プロポキシ、4-(2-フリル)プト キシ、1、1-ジメチル-2-(3-フリル)エ トキシ、5-(2-フリル) ペンチルオキシ、6 - (3-フリル)ヘキシルオキシ、(5-シクロ プロピルー2-フリル)メトキシ、2-(2-シ クロブチルー3-フリル)・エトキシ、1-(4-シクロペンチルー2-フリル) エトキシ、3-(5-シクロヘキシル-2-フリル) プロポキシ、 4-(5-シクロヘブチル-2-フリル) ブトキ シ、1、1ージメチルー2-(4ーシクロオクチ ルー3-フリル) エトキン、5- (3-シクロへ キシルー2-フリル) ペンチルオキシ、6-(5 - シクロヘキシルー3-フリル)ヘキシルオキシ

(4-ヘキシルフェニル) ペンチル、6-(3, 4. 5ートリメチルフェニル) ヘキシル、2-メ チルー3-(2,5-ジメチルフェニル)プロピ ル、3-ヒドロキシベンジル、2-(3,4-ジ ヒドロキシフェニル) エチル、1-(4-ヒドロ キシフェニル) エチル、3-(2-ヒドロキシフ ェニル) プロピル、4-(3-ヒドロキシフェニ ル) プチル、1,1-ジメチル-2-(4-ヒド ロキシフェニル) エチル、5- (4-ヒドロキシ フェニル) ペンチル、6-(3,4,5-トリヒ ドロキンフェニル) ヘキシル、2-メチル-3-(2, 5-ジヒドロキシフェニル) プロピル、4 ーヒドロキシー3.5-ジーt-ブチルベンジル、 4-ヒドロキシ-3-t-ブチルペンジル基等の フェニル環上に炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状 アルキル基及び水酸基なる群より選ばれ基を1~ 3個有することがあり且つアルキル部分の炭素数 が1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基であるフ

基等のフリル環上に炭素素3~8のシクロアルキル基を有することのあるアルコキシ部分の炭素数が1~6の直鎖又は分枝鎖状アルコキシ基であるフリルアルコキシ基を例示できる。

低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ法としては、例えばメトキシカルボニルメトキシカルボニルブロボキシ、4-エトキシカルボニルブロボキシカルボニル 6-ブロボキシカルボニル 1-ジメチルー2-ブロボキシカルボニル 2-メチルー tortーブトキシカルボニル アーペンチルオキシ 2-ペンチルオキシカルボニル アーペンチルオキシカルボニル 1-シュー 1-シ

置換法として低級アルキル基を有することのあ

るアミノチオカルポニルオキシ茲としては、例え ばアミノチオカルポニルオキシ、メチルアミノチ オカルボニルオキシ、エチルアミノチオカルボニ ルオキシ、プロピルアミノチオカルボニルオキシ、 tert - プチルアミノチオカルポニルオキシ、ペン チルアミノチオカルボニルオキシ、ヘキシルアミ ノチオカルボニルオキシ、ジメチルアミノチオカ ルポニルオキシ、ジエチルアミノチオカルポニル オキシ、ジーロープロピルアミノチオカルボニル オキン、ジーn-ブチルアミノチオカルボニルオ キシ、ジベンチルアミノチオカルボニルオキシ、 ジヘキシルアミノチオカルポニルオキシ、N-メ チルーN-n-プチルアミノチオカルポニルオキ シ、N-メチル-N-ペンチルアミノチオカルボ ニルオキシ、N-エチル-N-ヘキシルアミノチ オカルポニルオキシ芸等の置換基として炭素数1 ~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル芸を1又は2個 有することのあるアミノチオカルポニルオキシ茲

を例示できる。

置換菇として低級アルキル基を有することのあ るアミノカルポニルチオ基としては、例えばアミ ノカルボニルチオ、メチルアミノカルボニルチオ、 エチルアミノカルポニルチオ、プロピルアミノカ ルポニルチオ、tert-プチルアミノカルポニルチ オ、ペンチルアミノカルボニルチオ、ヘキシルア ミノカルボニルチオ、ジメチルアミノカルボニル チオ、ジエチルアミノカルボニルチオ、ジーn-プロピルアミノカルボニルチオ、ジーn-ブチル アミノカルポニルチオ、ジペンチルアミノカルボ ニルチオ、ジヘキシルアミノカルポニルチオ、N ーメチルーN-n-ブチルアミノカルボニルチオ、 N - メチル - N - ペンチルアミノカルボニルチオ、 N-エチル-N-ヘキシルアミノカルボニルチオ 基等の置換基として炭素数1~6の直鎖又は分枝 鎖状アルキル基を1又は2個有することのあるア ミノカルボニルチオ基を例示できる。

フェニル環上に置換基としてハロゲン原子、低 級アルキル基及び水酸基なる群より選ばれた基を 1~3個有することのあるフェニル低級アルコキ シ茲としては、例えば2~クロロベンジルオキシ、 2 - (3 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0) x > 4 > 0- クロロフェニル)エトキシ、3- (2-フルオ ロフェニル) プロポキシ、4-(3-プロモフェ ニル) ブトキシ、1、1-ジメチル-2-(4-ヨードフェニル) エトキシ、5- (2, 6-ジク ロロフェニル) ペンチルオキシ、6~(3,4, 5-トリクロロフェニル) ヘキシルオキシ、2-メチルー3ー(3、4ージフルオロフェニル)プ ロポキシ、3ーメチルベンジルオキシ、2-(3, 4 - ジメチルフェニル)エトキシ、1 - (4 - エ チルフェニル) エトキシ、3-(2-プロピルフ ェニル) プロポキシ、4 - (3 - プチルフェニル) プトキシ、1、1-ジメチルー2-(4-ペンチ ルフェニル) エトキシ、5- (4-ヘキシルフェ

ニル) ペンチルオキシ、6-(3,4,,5-ト リメチルフェニル) ヘキシルオキシ、2-メチル -3-(2.5-ジメチルフェニル)プロポキシ、 3-ヒドロキシベンジルオキシ、2-(3,4-ジヒドロキシフェニル) エトキシ、1-(4-ヒ ドロキシフェニル) エトキシ、3-(2-ヒドロ キシフェニル) プロポキシ、4~(3-ヒドロキ シフェニル) プトキシ、1、1-ジメチルー2-(4-ヒドロキシフェニル) エトキシ、5-(4 -ヒドロキシフェニル) ペンチルオキシ、6-(3, 4, 5-トリヒドロキシフェニル) ヘキシ ルオキシ、2-メチル-3-(2.5-ジヒドロ キシフェニル) プロポキシ、ベンジルオキシ、2 -フェニルエトキシ、1-フェニルエトキシ、3 -フェニルプロポキシ、4-フェニルプトキシ、 1. 1-ジメチル-2-フェニルエトキシ、5-フェニルペンチルオキシ、6-フェニルヘキシル オキシ、2-メチル-3-フェニルプロポキシ、

4-ヒドロキシー3, 5-ジーtープチルーベンジルオキシ、2-クロロー4ーヒドロキシベンジルオキシ、4-ヒドロキシー3-tープチルベンジルオキシ茲等のフェニル環上に置換基としてハロゲン原子、炭素数1~6の直鎖又は分技鎖状アルコキシ部分の炭素数が1~6の直鎖又は分技鎖状アルコキシ茲を例示できる。

ピロリジニル環上に置換基として水酸基を有する低級アルキル基を有することのあるピロリジニル低級アルキル基としては、例えば(1 - ピロリジニル)メチル、2 - (2 - ピロリジニル)エチル、1 - (3 - ピロリジニル)エチル、3 - (1 - ピロリジニル)プロピル、4 - (2 - ピロリジニル)プチル、1 - ジメチルー2 - (3 - ピロリジニル)エチル、5 - (1 - ピロリジニル)ペンチル、6 - (2 - ピロリジニル)ヘキシル、

が1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基であるピ ロリジニルアルキル基を例示できる。

置換基としてフェニル環上に置換基としてハロ ゲン原子を有することのあるフェニル低級アルキ ル基を有することのあるアミジノ基としては、例 えばアミジノ、N! -ベンジルアミジノ、N2 -(2-フェニルエチル) アミジノ、N'-(1-フェニルエチル)アミジノ、N2 - (4-フェニ ルプチル) アミジノ、N! - (1, 1 - ジメチル フェニルペンチル) アミジノ、N¹ - (6 - フェ ニルヘキシル) アミジノ、N² - (2-メチルー 3-フェニルプロピル) アミジノ、N¹, N¹-ジベンジルアミジノ、N¹, N¹, N² -トリベ ンジルアミジノ、N! - (2 - クロロベンジル) エチル] アミジノ、N' - [1 - (4 - クロロフ ェニル) エチル] アミジノ、N² - [3 - (2 -

2~メチル-3-(3-ピロリジニル)プロピル、 (2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)メ チル、2-[3-(2-ヒドロキシエチル)-2 -ピロリジニル] エチル、1 - [2 - (1 - ヒド ロキシエチル) - 3 - ピロリジニル] エチル、3 - [2-(3-ヒドロキシプロピル) -1-ピロ リジニル} プロピル、4-{1-(4-ヒドロキ シプチル) - 2 - ピロリジニル] プチル、1、1 ル) - 3 - ピロリジニル] エチル、5 - [3 -(6-ヒドロキシヘキシル) -1-ピロリジニル] ペンチル、6-[5-(2-メチル-3-ヒドロ キシプロピル) -2-ピロリジニル] ヘキシル、 2-x+u-3-[4-(1, 1-y+u-2)]- ヒドロキシエチル) - 3 - ピロリジニル〕プロ ピル基等のピロリジニル環上に置換基として水酸 基を有する炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アル キル基を有することのあるアルキル部分の炭素数

フルオロフェニル)プロピル】アミジノ、N'-
[4-(3-ブロモフェニル)プチル】アミジノ、
N²--[1,1-ジメチルー2-(4-ヨードフェニル)エチル】アミジノ、N'--[5-(2,6-ジクロロフェニル)ペンチル】アミジノ、
N²--[6-(3,4,5-トリクロロマェニル)へキシル】アミジノ、N'--(2-クロロベンリル)ーN²-(2-フェニルエチル)アミジノ、ル)ーN²-(2-フェニルエチル)アミジノでカートングル)の置換基としてフェニル環上に置換基としてハロゲンの炭素数が1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル法であるフェニルアルキル甚を1~3個有することのあるアミジノ基を例示できる。

置換基として低級アルキル基を有することのあるアミジノ低級アルコキシ基としては、例えばアミジノメトキシ、2-アミジノエトキシ、1-アミジノエトキシ、4-アミジノブトキシ、1,1-ジメチル-2-アミ

ジノエトキシ、5-アミジノペンチルオキシ、6 -アミジノヘキシルオキシ、2-メチル-3-ア ミジノプロポキシ、N!ーメチルアミノメトキシ、 2- (N² -エチルアミジノ) エトキシ、1-(N! - プロピルアミジノ) エトキシ、3 -(N² - ブチルアミジノ) プロポキシ、4 -(N! - 2) + 2) (N! - 2) + 2) (N! - 2) + 2)ジメチルー2-(N² -ヘキシルアミジノ)エト キシ、5-(N! -イソプロピルアミジノ)ペン チルオキシ、6-(N2-t-プチルアミジノ) (N^{+}) (N^{+}) (N^{+}) (N^{+}) ージメチルアミジノ) プロポキシ、N¹, N¹-ジメチルアミジノプロポキシ、(N¹, N¹, N² -トリメチルアミジノ) メトキシ、2-(N¹ -メチル-N² -エチルアミジノ) エトキ シ、3-(N'-メチル-N² -プロピルアミジ ノ) プロポキシ、3-(N¹, N¹ージメチルー N² -エチルアミジノ) プロポキシ基等の置換基

として炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル 基を1~3個有することのあるアルコキシ部分の 炭素数が1~6の直鎖又は分枝鎖状アルコキシ基 であるアミジノアルコキシ基を例示できる。

低級アルキレン話としては、メチレン、エチレン、トリメチレン、2-メチルトリメチレン、2.2-ジメチルトリメチレン、1-メチルトリメチレン、メチルメチレン、エチルメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン茲等の炭素数1~6の直鎖又は分技鎖状アルキレン茲を例示できる。

フェニル環上に置換基としてハロゲン原子を有することのあるフェニル低級アルキル基としては、前記フェニル低級アルキル基に加えて、 2 - クロロベンジル、 2 - (3 - クロロフェニル) エチル、 1 - (4 - クロロフェニル) エチル、 3 - (2 - フルオロフェニル) プロピル、 4 - (3 - プロモフェニル) プチル、 1, 1 - ジメチル-2 - (4

ヨードフェニル)エチル、 5 - (2 . 6 - ジクロロフェニル)ペンチル、 6 - (3 . 4 . 5 - トリクロロフェニル)ヘキシル、 2 - メチル・3 - (3 . 4 - ジフルオロフェニル)プロピル、 3 . 5 - ジクロロベンジル、 3 . 4 - ジクロロベンジル、 3 . 4 - ジクロロベンジル、 3 . 5 - ジプロモベンジル基等のフェニルアルは低機 甚としてハロゲン原子を1~3個育ることのあるアルキル基部分の炭素数が1~6の直鎖又は分技鎖状アルキル基であるフェニルアルキル基を例示できる。

低級アルカノイル基としては、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、プチリル、イソプチリル、ペンタノイル、ヘキサノイル基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルカノイル基を例示できる。

置換基として水酸基又はハロゲン原子を有する ことのある低級アルキル基としては、前記置換基 としてハロゲン原子を有することのある低級アル キル基及び直換基として水酸基を有する低級アル キル基を例示できる。

シクロアルキル基としては、シクロプロピル、 シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、 シクロヘプチル、シクロオクチル基等の炭素数3 ~8のシクロアルキル基を例示できる。

きる。R 6 及びR 7 が結合する窒素原子と共に窒 索原子を介し又は介することなく形成される5 又 は6 員の飽和の復素環としては、例えばピペラジ ニル、ピペリジニル、ピロリジニル基等を例示で きる。

置換基として低級アルキル基を有することのあるアミノ基が置換した前記複素環としては、例えば4-ジメチルアミノー1-ピペリジニル、2-アミノー1-ピペリジニル、3-メチルアミノー1-ピペリジニル、4-エチルアミノー1-ピペリジニル、4-ソニール、3-アミノー1-ピペリジニル、3-ヤルアミノー1-ピペリジニル、3-ヤルアミノー1-ピペリジニル、3-アミノー1-ピペリジニル、3-アミノー1-ピペリジニル、3-アミノー1-ピペリジニル、3-アミノー1-ピペラジニル、3-tert-ブチルアミノー

置換基として低級アルキル基を有することのあ るアミノカルポニル茲としては、例えばアミノカ ルボニル、メチルアミノカルボニル、エチルアミ ノカルポニル、プロピルアミノカルポニル、イソ プロピルアミノカルボニル、ブチルアミノカルボ ニル、tert‐ブチルアミノカルボニル、ペンチル アミノカルポニル、ヘキシルアミノカルポニル、 ジメチルアミノカルポニル、ジエチルアミノカル ボニル、ジプロピルアミノカルボニル、ジプチル アミノカルポニル、ジペンチルアミノカルポニル、 ジヘキシルアミノカルボニル、N-メチル-N-エチルアミノカルボニル、N-エチル-N-プロ ピルアミノカルポニル、N-メチル-N-ブチル アミノカルポニル、N-メチル-N-ヘキシルア ミノカルポニル芸等の炭素数1~6の直鎖又は分 枝鎖状アルキル基が1~2個置換することのある アミノカルポニル基を挙げることができる。

置換菇として低級アルキル菇を有することのあ

1 - ピペラジニル、 2 - ジプロピルアミノー 1 - ピペラジニル、 3 - (N - メチルーN - エチルアミノ) - 1 - ピペラジニル、 2 - アミノー 1 - ピロリジニル、 3 - メチルアミノー 1 - ピロリジニル、 3 - (N - メチルアミノー 1 - ピロリジニル、 3 - (N - メチルーN - ブチルアミノ) - 1 - ピロリジニルを 1 で 2 個 置換することのあるアミノ 法が置換した前記複素環を例示できる。

R 4 及びR 5 が結合する窒素原子と共に窒素原子を介し又は介することなく形成される5又は6 員の飽和又は不飽和の複素環としては、例えばピペラジニル、ピペリジニル、ピロリジニル、ピロリル、イミダゾリル、イミダゾリジニル、2ーイミダゾリニル、2ーピラゾリニル、ピラゾリジニル基等を例示できる。

るアミノ茲、置換茲として水酸茲を有する低級ア ルキル茲又は置換茲として低級アルキル茲を有す ることのあるアミノカルポニル基が置換した前記 R 4 及びR 5 で形成される複索環としては、例え ば4-ジメチルアミノ-1-ピペリジニル、2-アミノー1-ピペリジニル、3-メチルアミノー 1-ピペリジニル、4-エチルアミノ-1-ピペ リジニル、2-プロピルアミノ-1-ピペリジニ ル、3-プチルアミノ-1-ピペリジニル、4-ペンチルアミノー1-ピペリジニル、3-ヘキシ ルアミノー1-ピペリジニル、4-ジエチルアミ ノー1-ピペリジニル、4-(N-メチル-N-ヘキシルアミノ) -1-ピペリジニル、3-アミ ノー1-ピペラジニル、2-イソプロピルアミノ -1-ピペラジニル、3-tert-ブチルアミノ-1-ピペラジニル、2-ジプロピルアミノ-1-ピペラジニル、3- (N-メチル-N-エチルア ミノ) -1-ピペラジニル、2-アミノ-1-ピ ロリジニル、3-メチルアミノ-1-ピロリジニ ル、2-ジヘキシルアミノ-1-ピロリジニル、 3- (N-メチルーN-ブチルアミノ) -1-ピ ロリジニル、3-メチルアミノ-1-ピロリル、 2-エチルアミノ-1-ピロリル、2-プロピル アミノー1ーイミダソリル、4ープチルアミノー 1-イミダソリジニル、2-ペンチルアミノ-2 -イミダソリニル、3-ヘキシルアミノ-2-ピ ロリニル、3-ジメチルアミノピラゾリル、4-ジェチルアミノピラソリル、3-ジプロピルアミ ノー2-ピラソリニル、4-ジプチルアミノピラ ソリジニル、3ージペンチルアミノー2ーイミダ ソリニル、5-ジヘキシルアミノー2-ピロリニ ル、5-(N-メチル-N-エチルアミノ)ビラ ソリル、2-ジメチルアミノカルボニル-1-ピ ロリジニル、4-ヒドロキシメチルー1-ピペラ ジニル、2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニ ル、3-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペリ

ジニル、3-(1-ヒドロキシエチル)-1-ピー ロリル、2-(3-ヒドロキシプロピル)-1-イミダゾリル、4-(4-ヒドロキシブチル)-1-イミダソリジニル、5-(5-ヒドロキシベ ンチル) -2-イミダゾリニン-1-イル、2-(6-ヒドロキシヘキシル) -2-ピロリニン-1-イル、3-(2-メチル-3-ヒドロキシブ ロピル) ピラソリル、4-(1,1-ジメチル-2-ヒドロキシエチル)-2-ピラソリニン-1 - イル、5 - ヒドロキシメチルピラゾリジニル、 2- (2-ヒドロキシエチル) -1-ピロリジニ ル、4-アミノカルボニル-1-ピペラジニル、 3-メチルアミノカルボニル-1-ピペラジニル、 2-エチルアミノカルボニル-1-ピペラジニル、 4-イソプロピルアミノカルボニル-1-ピペリ ジニル、3-ブチルアミノカルポニル-1-ピペ リジニル、2-ペンチルアミノカルポニル-1-ピペリジニル、3-ヘキシルアミノカルポニル-

1-ピロリジニル、2-ジメチルアミノカルボニ ルー1-ピロリジニル、2-ジエチルアミノカル ポニルー1ーピロリル、3ージプロピルアミノカ ルボニルー1-ピロリル、2-ジブチルアミノカ ルポニルー1-イミダソリル、4-ジペンチルア ミノカルボニルー1-イミダゾリル、5-ジヘキ シルアミノカルポニル-2-イミダゾリニン-1 -イル、2- (N-メチル-N-エチルアミノカ ルポニル) - 2 - ピロリニン - 1 - イル、3 -(N-エチル-N-ブロピルアミノカルボニル) - 1 - ピラソリニル、4 - (N - メチル-N - ブ チルアミノカルボニル) -2-ピラゾリニン-1 ーイル、5 - (N-メチル-N-ヘキシルアミノ カルポニル) -1-ピラソリジニル芸等の置換芸 として炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル 共を1~2個有することのあるアミノ基、置換基 として水酸基を有する炭素数1~6の直鎖又は分 技鎖状アルキル基、或いは置換基として炭索数1 ~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基を1~2個方することのあるアミノカルボニル基が置換した前記複楽環を例示できる。

置換基として低級アルキル基を有することのあるピロリル甚としては、例えば2ーピロリル、3ーピロリル、1ーメチルー2ーピロリル、2ープロリル、2ープロリル、2ープロリル、2ープチルー1ーピロリル、1ーペンチルー2ーピロリル、5ーへキンルー3ーピロリル基等の置換基として炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基を有することのあるピロリル基を例示できる。

ピリジルチオ低級アルキル茲としては、例えば
(2-ピリジル) チオメチル、2-(3-ピリジ
ルチオ) エチル、1-(4-ピリジルチオ) エチ
ル、3-(2-ピリジルチオ) プロピル、4(3-ピリジルチオ) プチル、1、1-ジメチル
-2-(4-ピリジルチオ) エチル、5-(2-

ビリジルチオ) ベンチル、6 - (3 - ビリジルチオ) ヘキシル、2 - メチル - 3 - (4 - ピリジルチオ) プロピル基等のアルキル部分が炭素数1 ~ 6 の直鎖又は分枝鎖状アルキル基であるピリジルチオアルキル基を例示できる。

R8及びR9、R10及びR11並びにR12及びR13が結合する窒素原子と共に窒素原子を介し又は介することなく形成される5又は6員環の飽和の復業環としては、例えばピペラジニル、ピペリジニル、ピロリジニル基等を例示できる。

フェニル環上に置換基としてハロゲン原子を有 することのある低級アルコキン基、低級アルキル 基、水酸基、ハロゲン原子及び基

ジメトキシフェニル、3,4-ジエトキシフェニ ν 、3,4,5-トリメトキシフェニル、2,5 ージメトキシフェニル、3-メチル-4-クロロ フェニル、2-クロロ-6-メチルフェニル、2 -メトキシー3-クロロフェニル、2-(2-ク ロロエトキシ) フェニル、3 - ブロモメトキシフ ェニル、4ートリフルオロメトキシフェニル、2 -- (2, 2-ジフルオロエトキシ) フェニル、3 - (3-クロロプロポキシ)フェニル、4-(4 - クロロプトキシ) フェニル、2 - (3 - フルオ ロペンチルオキシ) フェニル、3-(6,6-ジ プロモヘキシルオキシ)フェニル、2-ヒドロキ シフェニル、3-ヒドロキシフェニル、4-ヒド ロキシー3ー t - ブチルフェニル、4 - メトキシ $-3 - t - 7 + \nu 7$ 5-t-ブチルフェニル、4-ヒドロキシフェニ ル、3, 4 - ジヒドロキシフェニル、3, 4, 5 ートリヒドロキシフェニル、2-(アミノメトキ

ルオロフェニル、4-フルオロフェニル、2-ブ ロモフェニル、3-プロモフェニル、4-プロモ フェニル、2-ヨードフェニル、3-ヨードフェ ニル、4-ヨードフェニル、3,5-ジクロロフ ェニル、2、6-ジクロロフェニル、3、4-ジ クロロフェニル、3, 4-ジフルオロフェニル、 3. 5-ジプロモフェニル、3. 4. 5-トリク ロロフェニル、2ーメチルフェニル、3ーメチル フェニル、4ーメチルフェニル、2ーエチルフェ ニル、3-エチルフェニル、4-エチルフェニル、 3-イソプロピルフェニル、4-ヘキシルフェニ ル、3、4-ジメチルフェニル、2、5-ジメチ ルフェニル、3.4.5-トリメチルフェニル、 2-メトキシフェニル、3-メトキシフェニル、 4-メトキシフェニル、2-エトキシフェニル、 3-エトキシフェニル、4-エトキシフェニル、 4-イソプロポキシフェニル、2-プロポキシフ ェニル、4-ヘキシルオキシフェニル、3,4-

シ) フェニル、2-(2-アミノエトキシ) ブェ ニル、4-(1-アミノエトキシ)フェニル、2. 4-ジ (アミノメチル) フェニル、3-(3-メ チルアミノプロポキシ) フェニル、3-(4-メ チルアミノブトキシ) フェニル、4-(5-メチ ルアミノペンチルオキシ)フェニル、2-(6-エチルアミノヘキシルオキシ)フェニル、3-(2-エチルアミノメトキシ) フェニル、4-(2-エチルアミノエトキシ) フェニル、4-(1-イソプロピルアミノエトキシ) フェニル、 4-(3-ヘキシルアミノプロポキシ)フェニル、 3, 4-ピス(3-メチルアミノプロポキシ)フ ェニル、2-(2-ジメチルアミノエトキシ)フ ェニル、2-(3-ジメチルアミノブロポキシ) フェニル、2- (4-ジメチルアミノブトキシ) フェニル、2-(5-ジエチルアミノペンチルオ キシ) フェニル、3 - [1 - (N - メチル - N -エチルアミノ) エトキシ) フェニル、4-[6-

(N-メチル-N-イソプロピルアミノ) ヘキシ ルオキシ】フェニル、4-[(N-イソプロピル - N - ヘキシルアミノ)メトキシ]フェニル、2 - (2-ジ-n-ブチルアミノエトキシ)フェニ ル、2- (3-シクロヘキシルアミノプロポキシ) フェニル、3-(2-シクロペンチルアミノエト キシ)フェニル、4-[4-(N-メチル-N-シクロペプチルアミノ) ブトキシ) フェニル、2 - [2- (N-エチル-N-シクロオクチルアミ ノ) エトキシ] フェニル、2-[3-(1-ピペ . リジニル) プロポキシ] フェニル、3-〔2-(1-ピペラジニル) エトキシ] フェニル、4-[4-(1-ピロリジニル) ブトキシ] フェニル 基のフェニル環上に置換基としてハロゲン原子を 1~3個有することのある炭素素1~6の直鎖又 は分枝鎖状アルコキシ菇、炭素数1~6の直鎖又 は分枝鎖状アルキル基、水酸基、ハロゲン原子及 び基

フェニル、2-クロロフェニル、3-クロロフェ・ ニル、4-クロロフェニル、2-フルオロフェニ ル、3-フルオロフェニル、4-フルオロフェニ ル、2-プロモフェニル、3-プロモフェニル、 4 - プロモフェニル、2 - ヨードフェニル、3 -ヨードフェニル、4-ヨードフェニル、3,5-ジクロロフェニル、2.6-ジクロロフェニル、 3, 4 - ジクロロフェニル、3, 4 - ジフルオロ フェニル、3, 5ージプロモフェニル、3, 4, 5-トリクロロフェニル、2-メチルフェニル、 3-メチルフェニル、4-メチルフェニル、2-エチルフェニル、3-エチルフェニル、4-エチ ルフェニル、3-イソプロピルフェニル、4-ヘ キシルフェニル、3,4-ジメチルフェニル、2, 5-ジメチルフェニル、3.4.5-トリメチル フェニル、2-メチルチオフェニル、3-メチル チオフェニル、4-メチルチオフェニル、2-エ チルチオフェニル、3 - エチルチオフェニル、4

- O - Y - N < R ⁸ (Yは炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキレン基を示す。 R ⁸ 及び R ⁹ は同一又は異なって水素原子、炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基又は炭素数3~8のシクロアルキル基を示す。また R ⁸ 及び R ⁹ は、これらが結合する窒素原子と共に窒素原子を介してもよい。)なる群より選ばれた基を1~3個有することのあるフェニル基を例示できる。

低級アルキルチオ基としては、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブ チルチオ、tert-ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖又は分技鎖 状アルキルチオ基を例示できる。

フェニル環上に置換基としてハロゲン原子、低 級アルキルチオ基及び置換基としてハロゲン原子 を有することのある低級アルキル基なる群から選 ばれた基を有することのあるフェニル基としては、

-エチルチオフェニル、4 -イソプロピルチオフ ェニル、4-ヘキシルチオフェニル、3,4-ジ メチルチオフェニル、3,4-ジエチルチオフェ ニル、3,4,5-トリメチルチオフェニル、2. 5-ジメチルチオフェニル、3-メチルー4-ク ロロフェニル、2-クロロ-6-メチルフェニル、 2-メチルチオー3-クロロフェニル、2-トリ フルオロメチルフェニル、4 - トリフルオロメヂ ルフェニル、3-(3-クロロプロピル)フェニ .ル、4-(2-フルオロエチル)フェニル、2-(4-クロロブチル) フェニル、3-(3-ブロ モペンチル)フェニル、2-(ヨードメチル)フ ェニル、4 - (2, 3 - ジクロロヘキシル) フェ ニル、3-(2,2,2-トリフルオロエチル) フェニル基等のフェニル環上にハロゲン原子を1 ~3個有することのある炭素数1~6の直鎖又は 分枝鎖状アルキル基、ハロゲン原子及び炭素数1 ~6の直鎖又は分枝鎖状アルキルチオ茲なる群か

ら選ばれた置換基を 1 ~ 3 個有することのあるフェニル基を例示できる。

低級アルキル茲、フェニル低級アルコキシカル ポニル基及び基 – N < $\frac{R}{R}$ はる群より選ばれた基 を1~3個有する前記R10及びR11で形成される 複素環としては、例えば3、5ージメチルー1-ピペラジニル、4 - エチル-1-ピペリジニル、 3, 4, 5-ジメチル-1-ピペリジニル、3-プロピルー1ーピペリジニル、3,4,5-トリ メチルー1ーピペラジニル、4ープチルー1ーピ ペラジニル、2-ペンチル-1-ピロリジニル、 3-ヘキシル-1-ピロリジニル、3-エチルー 4-プロピル-1-ピペラジニル、3-プロピル -5-メチル-1-ピペラジニル、4-アミノー・ 1-ピペリジニル、3-アミノ-1-ピロリジニ ル、3-アミノ-1-ピペラジニル、4-アセチ ルアミノー1ーピペリジニル、2ープロピオニル アミノー1ーピロリジニル、2-ブチリルアミノ

-1-ピペラジニル、3-ペンタノイルアミノー 1 - ピペリジニル、 2 - ヘキサノイルアミノー1-ピペリジニル、4-(N-メチル-N-アセチ ルアミノ) -1-ピペリジニル、3-メチルー4 -アミノ-1-ピペリジニル、4-エチルアミノ -1-ピペリジニル、3-メチルアミノ-1-ピ ペラジニル、4ージメチルアミノー1ーピペリジ ニル、2-プロピルアミノ-1-ピロリジニル、 3-ブチルアミノ-1-ピペラジニル、4-ペン チルアミノー1-ピペリジニル、3-ヘキシルア ミノー1ーピペリジニル、2ージエチルアミノー 1-ピペラジニル、4-ベンジルオキシカルボニ ルー1-ピペラジニル、4-ベンジルオキシカル ボニル-1-ピペリジニル、4-(N-メチル-N-プロピルアミノ) -1-ピペリジニル、3-ベンジルオキシカルボニル-1-ピロリジニル、 3. 5-ジメチル-4-ベンジルオキシカルボニ ル-1-ピペラジニル、3-(N-エチル-N-

ヘキシルアミノ) -1-ピロリジニル、3-メチ ルー4ージメチルアミノー1ーピペリジニル、3 - エチル - 5 - (N - メチル - N - ペンチルアミ ノ) -1-ピペラジニル、4-(1-ピペリジニ ル) -1-ピペリジニル、3-(1-ピロリジニ ル) -1-ピペラジニル、2-(1-ピペラジニ ル) -1-ピロリジニル、3, 5-ジメチル-4 - アミノー1-ピペリジニル基等の炭素数1~6 の直鎖又は分枝鎖状アルキル基、アルコキシカル ボニル基部分の炭素数が1~6の直鎖又は分枝鎖 状アルキコシカルボニル基であるフェニルアルコ キシカルボニル基及び基-N<R¹² (R¹²及び R¹³は同一又は異なって水素原子、炭素数1~6 の直鎖又は分枝鎖状アルキル基或いは炭素数1~ 6の直鎖又は分枝鎖状アルカノイル基を示す。ま たRIZ及びRIZは、これらが結合する窒素原子と 共に窒素原子を介し又は介することなく5又は6 母の的和の複素環を形成してもよい。)なる群よ

り選ばれた基を 1~3個有する前記複索環を例示できる。

フェニル低級アルコキシカルボニル甚としては、例えばベンジルオキシカルボニル、 2 - フェニルエトキシカルボニル、 3 - フェニルブロピルオキシカルボニル、 4 - フェニルブトキシカルボニル、 5 - フェニルエトキシカルボニル、 5 - フェニルエトキシカルボニル、 6 - フェニルスシテルオキシカルボニル、 6 - フェニルスシテルオキシカルボニル、 2 - メチル - 3 - フェニルブロボキシカルボニル芸等のアルコキシカルボニル部分が炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルコキシカルボニル基を例示できる。

シアノ置換低級アルコキシ甚としては、例えば シアノメトキシ、 2 - シアノエトキシ、 1 - シア ノエトキシ、 3 - シアノプロポキシ、 4 - シアノ プトキシ、 1, 1 - ジメチル - 2 - シアノエトキ の好ましい一例を挙げれば例えば下記の反応式に 示す方法に従い製造される。

[反応式-1]

[式中R'、R''、R''、X及びnは前記に同じ。R''はハロゲン原子を示す。]

化合物(2)と化合物(3)の反応は、適当な 溶媒中塩基性化合物の存在下又は非存在下にて行 なわれる。ここで使用される溶媒としては、具体 的には塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエ タン等のハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トル エン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジエチル エーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタ ン等のエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル等の エステル類、メタノール、エタノール、プロパノ 基を例示できる。

上記一般式 (1) で表わされるペンズアゾール 誘導体は、種々の方法により製造され得るが、そ

ール、ブタノール、3-メトキシ-1-ブタノー ル、エチルセロソルブ、メチルセロソルブ等のア ルコール類、ピリジン、2.6-ルチジン、アセ トン、アセトニトリル、N-メチルピロリドン、 N. N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホ キシド、ヘキサメチルリン酸トリアミドの非ブロ トン性極性溶媒等やこれらの混合溶媒等を挙げる ことができる。用いられる塩菇性化合物としては、 ショッテンーバウマン反応に慣用の化合物が用い られ、例えばトリエチルアミン、トリメチルアミ ン、ピリジン、ジメチルアニリン、N-メチルモ ルホリン、1, 5-ジアザビシクロ〔4, 3, 0〕 ノネン-5 (DBN) 、1, 8-ジアザビシクロ [5, 4, 0] ウンデセン-7 (DBU)、1. 4 - ジアザビシクロ [2, 2, 2] オクタン(D ABCO) 等の有機塩基、炭酸カリウム、炭酸ナ トリウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウ ム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水紫化

ナトリウム、水流化カリウム、炭酸銀、ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラート等のアルコ ラート等の無機塩基等を挙げることができる。

化合物(2)と化合物(3)との使用割合は、 特に限定がなく広い範囲内で適宜選択すればよい が、通常前者に対して後者を少なくとも等モル量 程度、好ましくは等モル~20倍モル量程度とす るのがよい。該反応は、通常0~180℃程度、 好ましくは室温~150℃程度にて好適に進行し、 一般に5分~30時間程度で完結する。

[反応式 - 2]

$$(R^{1})_{0} \xrightarrow{R^{15}COOH} \qquad (R^{1})_{0}$$

$$(A) \qquad (B) \qquad (B) \qquad (B) \qquad (B)$$

[式中R「、X及びnは前記に同じ。R¹⁵は置 換基として低級アルキル基を有することのある ピロリル基、チエニル基、ピリジルチオ低級ア

イム等のエーテル類、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)、ヘキサメチルリン酸トリアミド(HMPA)、アセトニトリル等の極性溶媒等を例示できる。波反応は通常室温~150℃、好ましくは室温~100℃付近にて15分~15時間程度にて終了する。化合物(5)の使用量は、化合物(4)に対して少なくとも等モル、好ましくは等モル~1.5倍モル量程度とするのがよい。
{反応式-3}

$$(R')_{0} \xrightarrow{N H_{2}} XH \xrightarrow{R^{15} C H O (6)} (R')_{0} \xrightarrow{N} R^{15}$$

$$(1 b)$$

[式中R¹、R¹⁵、X及びnは前記に同じ。] 化合物(4)と化合物(6)の反応は、塩基性 化合物の存在下又は非存在下、適当な溶媒中にて ルキル茲又はフェニル環上に置換茲としてハロゲン原子を有することのある低級アルコキシ茲、低級アルキル茲、水酸基、ハロゲン原子及び基-O-Y-N<R® (Y、R®及びR®は前記に同じ。)なる群から選ばれた茲を1~3個有することのあるフェニル基を示す。]

化合物(4)と化合物(5)の反応は、無溶媒又は適当な溶媒中、縮合剤の存在下に行なわれる。ここで使用される縮合剤としては、オキン塩化リン、チオニルクロリド、遺硫酸、塩酸、ポリリン酸、五酸化リンーメタとしては、類できる。使用されるアプリール、ガタノール、オチンー1ーブタクール、エチルセロソル、オチルセロソルでアので、メチルエン、キンテルので、ジオキサン、ジグライム、モノグラン、ジオキサン、ジグライム、モノグラン、ジオキサン、ジグライム、モノグラを溶媒は、無溶媒体を受ける。

行なわれる。ここで使用される塩基性化合物とし ては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩菇、ビ ペリジン、ピリジン、トリエチルアミン、DBN、 DBU、DABCO等の有機塩基等を挙げること かできる。また溶媒としては、例えば水、メタノ ール、エタノール、イソプロパノール等のアルコ ール類、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエ チルエーテル、エチレングリコールジメチルエー テル等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシ レン等の芳香族炭化水素類、ジクロロメタン、ジ クロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハ ロゲン化炭化水柔類、ピリジン、DMF、DMS O、HMPA等の極性溶媒等を例示できる。化合 物 (6) の使用量は、化合物 (4) に対して少な くとも等モル、好ましくは等モル~5倍モル母と するのがよい。上記反応は、通常0~150℃、 好ましくは0~100℃にて好適に進行し、一般

に10分~30時間程度で終了する。 [反応式-4]

$$(R^{1}) \stackrel{R}{\stackrel{(5)}{\longrightarrow}} (R^{15} COOH XH (R^{15}) \stackrel{N H COR^{15}}{\stackrel{(7)}{\longrightarrow}} (R^{1}) \stackrel{R}{\stackrel{(7)}{\longrightarrow}} (R^{1}) \stackrel{R}{\stackrel{(1)}{\longrightarrow}} (1 \text{ b})$$

[式中、R¹、R¹⁵、X及びnは前記に同じ。] 化合物(4)と化合物(5)の反応は、通常の アミド結合生成反応に付すことにより途成される。 この場合、カルボン酸(5)は活性化された化合 物を用いてもよい。アミド結合生成反応として通 常のアミド結合生成反応の条件を適用することが できる。例えば(イ)混合酸無水物法、即ちカル ポン酸(5)にアルキルハロカルボン酸を反応さ

合物(4)を高圧高温下に反応させる方法等を挙 げることができる。またカルボン酸(5)をトリ フェニルホスフィンやジエチルクロロホスフェー ト等のリン化合物で活性化し、これに化合物(4) を反応させる方法も採用されうる。

せて混合酸無水物とし、これに化合物(4)を反 応させる方法、(ロ)活性エステル法又は活性ア ミド法、即ちカルボン酸(5)を例えばローニト ロフェニルエステル、N-ヒドロキシコハク酸イ ミドエステル、1-ヒドロキシベンソトリアゾー ルエステル等の活性エステル、又はベンズオキサ ソリンー2ーチオンとの活性アミドとし、これに 化合物(4)を反応させる方法、(ハ)カルボジ イミド法、即ちカルポン酸(5)に化合物(4) を例えばジシクロヘキシルカルボジイミド、カル ポニルジイミダソール等の脱水剤の存在下に脱水 結合させる方法、 (二) カルボン酸ハライド法、 即ちカルポン酸 (5) をハライド体に誘導し、こ れに化合物 (4) を反応させる方法、(ホ)その 他の方法としてカルボン酸 (5) を例えば無水酢 酸等の脱水剤により、カルボン酸無水物とし、こ れに化合物(4)を反応させる方法、カルボン酸 (5) と例えば低級アルコールとのエステルに化

ン、4-ジメチルアミノピリジン、DBN、DB ひ、DABCO等の有機塩基、炭酸カリウム、炭 酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナト リウム等の無機塩基が挙げられる。該反応は -20~100℃程度、好ましくは0~50℃に おいて行なわれ、反応時間は5分~10時間程度、 好ましくは5分~2時間である。得られた混合酸 無水物と化合物(4)との反応は-20~150 で程度、好ましくは10~50℃にて5分~10 時間程度、好ましくは5分~5時間程度行なわれ る。混合酸無水物法は特に溶媒を用いなくてもよ いが、一般に浴媒中で行なわれる。用いられる浴 媒は混合酸無水物法に慣用の溶媒がいずれも使用 可能であり、具体的には塩化メチレン、クロロホ ルム、ジクロルエタン等のハロゲン化炭化水業類、 ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水 柔類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテ ル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等の

エーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド等の非プロトン性極性溶媒等が挙げられる。該法におけるカルボン酸(5)、アルキルハロカルボン酸及び化合物(4)の使用されるが、カルボン酸(5)に対してアルキルハロカルボン酸及び化合物(4)をそれぞれ1~2倍モル用いるのが好ましい。

上記(ロ)の活性エステル法又は活性アミド法は、例えばベンズオキサソリン-2-チオンアミドを用いる場合を例にとれば、反応に影響を与えない適当な溶媒、例えば上記混合酸無水物法に用いるものと同様の溶媒のほか1-メチル-2-ピロリドン等を用い、0~150℃、好ましくは10~100℃にて、0.5~75時間反応させることにより行なわれる。この場合、化合物(4)とベンズオキサソリン-2-チオンアミドとの使

げられる。尚化合物(4)を過剩量用いて脱ハロ ゲン化水索剤として兼用させることもできる。溶 媒としては前記ショッテンーパウマン反応に用い られる溶媒の他、例えば水、メタノール、エタノ ール、プロパノール、プタノール、3-メトキシ - 1 - ブタノール、エチルセロソルブ、メチルセ ロソルブ等のアルコール類、ピリジン、アセトン、 アセトニトリル等、又はそれらの2種以上の混合 溶媒か挙げられる。化合物 (4) とカルポン酸ハ ライドとの使用割合は特に制限されず広範囲に選 択されるが、通常前者に対して後者を少なくとも 等モル、好ましくは等モル~5倍モル用いられる。 反応温度は通常−30~180℃程度、好ましく は約0~150℃で、一般に5分~30時間で反 応は完結する。用いられるカルボン酸ハライドは、 カルポン酸 (5) とハロゲン化剤とを無溶媒又は 溶媒中にて反応させて製造される。溶媒としては、 反応に悪影響を与えないものであれば使用でき、

用割合は、前者に対して後者を通常少なくとも等 モル、好ましくは等モル~2倍モルとする。また Nーヒドロキシコハク酸イミドエステルを用いる 場合は、適当な塩基、例えば後記カルボン酸ハライド法に用いられるものと同様の塩基を用いると 反応は有利に進行する。

上記(ハ)のカルボン酸ハライド法は、カルボン酸(5)にハロゲン化剤を反応させて、カルボン酸ハライドとし、このカルボン酸ハライドとし、このカルボン酸ハライドとし、このカルボン酸ハライドとしたさせて行なわれる。このカルボン酸ハライドと化合物(4)との反応は、このカルバロがン化水素剤の存在下又は非存在下に適当してボグン化水素剤の存在下又は非存在下に適当してバウン化水素剤のほか、上記ショッテンバでは、上記ショッテンバででは、水素性のよいのは、水素化カリウム、水酸銀等の無機塩基等がが、水素化カリウム、炭酸銀等の無機塩基等が

例えばペンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族 炭化水素類、クロロホルム、塩化メチレン、四塩 化炭素等のハロゲン化炭化水素類、ジオキサン、 テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等のエー テル類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホ キシド等が挙げられる。ハロゲン化剤としては、 カルポキシ基の水酸基をハロゲンに変え得る通常 のハロゲン化剤を使用でき、例えば塩化チオニル、 オキザリルクロリド、オキシ塩化リン、オキシ臭 化リン、五塩化リン、五臭化リン等が例示できる。 カルポン酸 (5) とハロゲン化剤との使用剤合は 特に限定されず適宜選択されるが、無溶媒下で反 応を行なう場合には、通常前者に対して、後者を 大過剰量、また溶媒中で反応を行なう場合には、 通常前者に対して後者を少なくとも等モル量程度、 好ましくは2~4倍モル量用いる。その反応温度 及び反応時間も特に限定されないが、通常室温~ 100℃程度、好ましくは50~80℃にて、

30分間~6時間程度で行なわれる。

カルポン酸 (5) をトリフェニルホスフィンや ジエチルクロロホスフェート、ジフェニルホスフ ィニルクロリド、フェニル・N-フェニルホスホ ラミドクロリデート、シアノリン酸ジエチル、ビ ス (2-オキソー3-オキサゾリジニル) ホスフ ィニッククロリド等のリン化合物で活性化し、こ れに化合物(4)を反応させる方法は、適当な溶 媒中で行なわれる。溶媒としては反応に影響を与 えないものならば、いずれも使用することができ、 具体的には塩化メチレン、クロロホルム、ジクロ ルエタン等のハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、 トルエン、キシレン等の芳香族炭化水絮類、ジエ チルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシ エタン等のエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル 等のエステル類、ジメチルホルムアミド、ジメチ ルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド の非プロトン性極性溶媒等が挙げられる。該反応

では化合物(4)自体が塩基性化合物として働くため、これを理論量より過剰に用いることにはの 塩基性化合物、例えばトリエチルアミン、トリメ チルアミン、ピリジメチルアニリピリジメチルをリン、4ージメチルアミノピリジメチルアミノピリジスチルアミノピリジスチルアミノピリン、DABCO等破水煮カリウム、炭酸ナトリウム等の無機塩基を用いることは約カリウム、大りウム等の無機塩基を用いることは約0~150℃、呼間程度行なっことにより達成される。化合物(4)に対するリン化合物及びカルボン酸(5)の使用割合は、それぞれ通常少なくとも等モル量程度、好ましくは1~3倍モル量である。

化合物 (7) を化合物 (1b) に導く反応は、 前記化合物 (4) と化合物 (5) との反応と同様 の条件下に行なわれる。

[反応式-5]

[式中、R ¹ 、 R ¹⁴ 、 R ¹⁵ 及び n は前記に同 じ。]

化合物 (8) と化合物 (5) の反応は、前記反応式-4の化合物 (4) と化合物 (5) の反応と 同様の条件下に行なわれる。

化合物 (9) を化合物 (10) に導く反応は、 2, 4-ビス (4-メトキシフェニル) -1, 3 -ジチア-2, 4-ジフォスフェタン-2, 4-

ジサルフィド (Lavesson's Reagent) 、五硫化リ ン等の硫黄化剤の存在下、無溶媒又は適当な溶媒 中で行なわれる。ここで使用される溶媒としては、 例えばメタノール、エタノール、プロパノール等 の低級アルコール類、ジエチルエーテル、テトラ ヒドロフラン、ジオキサン、エチレングリコール モノメチルエーテル等のエーテル類、ジクロロメ タン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化 炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の 芳香族炭化水索類、作酸メチル、酢酸エチル等の エステル類、アセトン、メチルエチルケトン等の ケトン類、アセトニトリル、ジメチルスルホキシ ド、ヘキサメチルリン酸トリアミド等の極性溶媒 又はこれらの混合溶媒等を例示できる。硫黄化剤 の使用量は、化合物 (9) に対して、通常 0.5 ~2倍モル蛍、好ましくは0.5~1.5倍モル 母とするのがよい。 該反応は、通常50~300

で、好ましくは50~250℃付近にて、1~

15時間程度にて終了する。

化合物(10)を化合物(1c)に導く反応は、 1,1,3,3-テトラメチルグアニジンの存在 下、適当な溶媒中で行なわれる。ここで使用され る溶媒としては、前記反応式-5の化合物(9) を化合物(10)に導く反応で用いた溶媒をいず れも使用できる。1,1,3,3-テトラメチル グアニジンの使用量は、化合物(10)に対して、 少なくとも等モル~2倍モル量とするのがよい。 数反応は、通常室温~200℃、好ましくは室温 ~150℃付近にて、1~7時間程度にて終了す る。

[反応式-6]

$$(R^{1})_{0} \xrightarrow{(11)} (R^{15} COOH \\ (R^{1})_{0} \xrightarrow{(11)} (R^{15})_{0}$$

$$(R^{1})_{0} \xrightarrow{(11)} (R^{15})_{0}$$

$$(R^{1})_{0} \xrightarrow{(11)} (R^{15})_{0}$$

[式中、R¹、R¹5及びnは前記に同じ。]

化合物(11)と化合物(5)の反応は、前記 反応式-4の化合物(4)と化合物(5)の反応 と同様の条件下に行なわれる。

化合物(12)を化合物(1d)に導く反応は、 適当な不活性溶媒中、金属、金属もしくは金属塩 と酸又は金属もしくは金属塩とアルカリ金属水酸 化物、硫化物、アンモニウム塩等との混合物等を 還元剤として用いて還元することにより行なわれ

[反応式-7]

$$(R^{1})_{0}$$

$$(13)$$

$$Z - R^{16}$$

$$N$$

$$S H (14)$$

$$(R^{1})$$
 n $(1 e)$

[式中R'、X及びnは前記に同じ。2は低級アルキレン基を示す。R'ははハロゲン原子、低級アルカンスルホニルオキシ基、アリールスルホニルオキシ基又はアラルキルスルホニルオキシ基を示す。]

R¹⁶で示されるハロゲン原子は上記したものと 同じであり、低級アルカンスルホニルオキシ芸と しては、具体的にはメタンスルホニルオキシ、エ タンスルホニルオキシ、イソプロパンスルホニル オキシ、プロパンスルホニルオキシ、ブタンスル ホニルオキシ、tert-ブタンスルホニルオキシ、 ペンタンスルホニルオキシ、ヘキサンスルホニル オキシ基等を例示でき、またアリールスルホニル オキン茁としては、具体的にはフェニルスルホニ ルオキシ、4-メチルフェニルスルホニルオキシ、 2-メチルフェニルスルホニルオキシ、4-ニト ロフェニルスルホニルオキシ、4~メトキシフェ ニルスルホニルオキシ、3-クロルフェニルスル ホニルオキシ、α-ナフチルスルホニルオキシ基 等の置換又は未置換のアリールスルホニルオキシ 括を例示でき、またアラルキルスルホニルオキシ 茲としては、具体的にはペンジルスルホニルオキ シ、2-フェニルエチルスルホニルオキシ、4-フェニルプチルスルホニルオキシ、4-メチルベ ンジルスルホニルオキシ、2-メチルペンジルス ルホニルオキシ、4-ニトロベンジルスルホニル オキシ、4-メトキシベンジルスルホニルオキシ、 3-クロルベンジルスルホニルオキシ、α-ナフ

チルメチルスルホニルオキシ基等の置換又は未置換のアラルキルスルホニルオキシ基を例示できる。 化合物(13)と化合物(14)の反応は、適

炭酸水素カリウム、炭酸銀等の無機塩基、金属ナトリウム、金属カリウム等のアルカリ金属、ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラート等のアルコラート類、トリエチルアミン、ピリジン、N・ハージメチルアミノピリジン、DBN、DBU、DABCO等の有機塩基を例示できる。 該反応は、通常0~150℃、好ましくは0~100℃付近にて、15分~10時間程度で終了する。一般式(14)の化合物の使用量としては、一般式

(13)の化合物に対して、通常少なくとも等モル、好ましくは等モル~1.5倍モル母使用するのがよい。

[反応式-8]

$$(R^{1}) n'$$

$$X \longrightarrow R^{2} \xrightarrow{R^{17} - R^{14}} (R^{1}) n'$$

$$X \longrightarrow R^{2} \xrightarrow{(15)} R^{17} O$$

$$(1 f) \qquad (1 g)$$

「式中、R¹、R²、X及びR¹は前記に同じ。
n¹はO又は1を示す。R¹¹は低級アルキル基、
フリル環上にシクロアルキル基を有することの
あるフリル低級アルキル基、低級アルコキシカ
ルボニル低級アルキル基、置換基として低級ア
ルキル基を有することのあるアミノチオカルボ
ニル甚、フェニル環上に置換基としてハロゲン
原子、低級アルキル基及び水酸基なる群より選
ばれた基を1~3個有することのあるフェニル
低級アルキル基、又は基

 $-A-N < R^4 \choose R^5$ (R^4 及び R^5 は前記に同じ。)を示す。]

化合物(1f)と化合物(15)の反応は、一般式(1f)の化合物と一般式(15)の化合物と一般式(15)の化合物との反応は、一般に適当な不活性溶媒中、塩基性化合物の存在下又は不存在下に行なわれる。 川いられる不活性溶媒としては例えば水、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、塩化

メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等の芳香族 炭化水素類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、 ジエチレングリコールジメチルエーテル等のエー テル類、メタノール、エタノール、イソプロパノ ール、プタノール等の低級アルコール類、酢酸、 酢酸エチル、アセトン、アセトニトリル、ジメチ ルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、ヘキサ メチルリン酸トリアミド等又はこれらの混合溶媒 を挙げることができる。また塩基性化合物として は例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水 素ナトリウム、炭酸水素カリウム等の炭酸塩、水 酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の金属水酸化 物、水素化ナトリウム、カリウム、ナトリウム、 ナトリウムアミド、ナトリウムメチラート、ナト リウムエチラート等の金属アルコラート、ピリジ ン、エチルージイソプロピルアミン、ジメチルア ミノピリジン、トリエチルアミン、DBN、DB U、DABCO等の有機塩基等を挙げることがで きる。一般式(1f)の化合物と一般式(15)の化合物との使用割合としては、特に限定がなく広い範囲で適宜選択すればよいが、前者に対して後者を少なくとも等モル量程度、好ましくは等モル~10倍モル量程度用いるのがよい。該反応は通常0~200℃程度、好ましくは0~170℃程度にて行なわれ、一般に30分~50時間程度で反応は終了する。該反応の反応系内には、ヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウム等のアルカリ金属ハロゲン化物を添加してもよい。

[反応式-9]

$$(R^{1}) n' \qquad (R^{1}) n' \qquad (R^$$

$$\begin{array}{c}
N H < \frac{R^4}{R^5} & (18) \\
\hline
0 - A - N < \frac{R^4}{R^5} \\
& (1 h)
\end{array}$$

[式中R¹、R²、R¹⁴、X、n′、A、R⁴及びR⁵は前記に同じ。R¹⁴′はハロゲン原子を示す。]

化合物 (1 f) と化合物 (1 6) との反応は、 前記反応式 - 8 の化合物 (1 f) と化合物 (1 5) の反応と同様の条件下に行なわれる。

化合物 (17) と化合物 (18) の反応は、前

記反応式 - 8の化合物(1 f) と化合物(1 5)の反応と同様の条件下に行なわれる。 該反応では 塩基性化合物に代えて化合物(1 8)を大過剰用 いてもよい。

[反応式-10]

$$(R^{1}) n^{1} \qquad (R^{1}) n^{1}$$

$$(R^{1}) n^{1} \qquad (R^{1}) n^{1}$$

$$(R^{2}) \qquad (R^{2}) \qquad (R^{2}) \qquad (R^{2}) \qquad (R^{2}) \qquad (R^{3}) \qquad (R^{4}) \qquad (R^{5}) \qquad (R^{4}) \qquad (R^{5}) \qquad (R^{4}) \qquad (R^{5}) \qquad (R^{4}) \qquad (R^{5}) \qquad (R^{4}) \qquad$$

【式中R」、R2、R14、A、X、m及びn、は前記に同じ。R4aは水素原子、フェニル環上に置換基としてハロゲン原子を有することのあるフェニル低級アルキル基、置換基としてハロゲン原子を有することのある低級アルカノイル基、置換基として水酸基又はハロゲン原子を有することのある低級アルキル基、シクロアルキ

ル 基 又 は 基 - (ℓ 、 ℓ) ℓ B - N < R ℓ 7 (ℓ 、 B 、 R ℓ 及 ℓ R ℓ 1 (ℓ 、 B 、 R ℓ 及 ℓ R ℓ 2 (ℓ) ℓ B ℓ D ℓ R ℓ 2 (ℓ) ℓ E ℓ D ℓ

しくは等モル~5倍モル使用するのがよい。使用される溶媒としては、例えば水、ジクロロメタ化水、クロロボルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭パール、メタノール、エタリール、デーランでラール、ジャンでは、カーカーのでは、カーカーのでは、カーカーがある。
というのでは、アーカーのでは、アーカーがでは、アーカーがでは、アーカーがでは、アーカーがよい、アーカーがよい、アーカーがよい、アーカーがよい。環では、アーカーがよい、アーカーがよい。場合、作政等のは、アーカーがある。は、アーカーがよい、アーカーがよい。場合、作政等の数を添加している。のでは、アーカーがある。のでは、アーカーがより、アーカーがよい、アーカーがある。のでは、アーカーがよい。

また、一般式(1 k) の化合物において R^{5b} が 置換基としてハロゲン原子を有することのある低 級アルカノイル基の場合は($R^{5b'}$) $_2$ O 基-COB-N< R^6 (R^6 及び R^7 は前記に同じ)を示す。 R^{5c} はハロゲン原子を有することのある低級アルキル基又は基

- B' - N < R⁶ R⁷ (R⁶ 及びR⁷ は前記に同じ。 B' は低級アルキレン基を示す。)を示す。] 化合物 (1 i) と化合物 (1 9) の反応は、前 記反応式 - 8 の化合物 (1 f) と化合物 (1 5) の反応と同様の条件下に行なわれる。

化合物 (1 i) と化合物 (20) の反応は、前記反応式-4の化合物 (4) と化合物 (5) の反応と同様の条件下に行なわれる。

化合物(1k)を化合物(1l)に導く反応は、 化合物(1k)を還元することにより行なわれる。 該還元反応は、適当な溶媒中、水素化還元剤の存 在下に行なわれる。使用される還元剤としては、 水素化ホウ素ナトリウム、水素化アルミニウムリ チウム、ジボラン等を例示できる。還元剤の使用 量は、出発原料に対して少なくとも等モル、好ま

(R^{5b}) は置換基としてハロゲン原子を有することのある低級アルカノイル甚を示す。) 等のアルカノイル化剤と化合物(1i)とを、無溶媒又は 適当な溶媒中、塩基性化合物の存在下もしくは非存在下、好ましくは存在下に反応させることによっても、これら各化合物を収得することができる。

低級アルカノイル化剤の使用量は、出発原料に

対して等モル量以上、好ましくは等モル〜10倍 モル量程度とすればよく、反応は通常0〜200 で程度、好ましくは0〜150で程度下に、

0.5~15時間程度で完結する。

また、一般式 (1 j) において R ^{5 a} が低級アル キル基又はフェニル低級アルキル基である化合物 は、化合物 (1 i) と下記化合物

 $R^{2} - CO - R^{3} = (40)$

[R²⁹及びR³⁰はそれぞれ水素原子、フェニル基又は低級アルキル基を示す。] とを反応させることによっても、それぞれ得ることができる。

該反応は、無溶媒又は適当な溶媒中、還元剤の 存在下に行なわれる。ここで使用される溶媒とし ては例えば水、メタノール、エタノール、イソブ ロパノール等のアルコール類、ギ酸、酢酸、ジオ キサン、ジエチルエーテル、ジグライム、テトラ ヒドロフラン等のエーテル類、ベンゼン、トルエ

くは1~6倍モル量程度とするのがよい。特に還元剤として水素化アルミニウムリチウムを使用する場合、溶媒としてジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジグライム等のエーテル類、ペンゼン、トルエンキシレン等の芳香族炭化水素類を使用するのが好ましい。

更に接触還元剤を用いる場合は、通常常圧~20気圧程度、好ましくは常圧~10気圧程度の水条雰囲気中で、又はギ酸、ギ酸アンモニウム、シクロヘキセン、抱水ヒドラジン等の水素供与剤の存在下で、通常−30~100℃程度、好ましくは0~60℃程度の温度で反応は終了する。接触還元剤の使用量としては化合物(1i)に対して通常0.1~40重量%、好ましくは1~20重量%程度とするのがよい。

また化合物(40)の使用量としては化合物 (1i) に対して通常少くとも等モル量、好まし ン、キシレン等の芳香族炭化水素類、又はこれらの混合溶媒を例示できる。還元剤としては例えば ギ酸、ギ酸ナトリウム等の脂肪族アルカリ金属塩、 水素化研索ナトリウム、水素化シアノ研索ナトリ ウム、水素化アルミニウムリチウム等の水素化還 元剤、パラジウムー黒、パラジウムー炭素、酸化 白金、白金黒、ラネーニッケル等の接触還元剤等 を例示できる。

遠元剤として半酸を使用する場合、反応温度は 通常室温~200℃程度、好ましくは50~ 150℃程度付近が適当であり、反応は1~10 時間程度にて終了する。半酸の使用量は化合物 (1i)に対して大過剰量使用するのがよい。

また水条化還元剤を使用する場合、反応温度は 通常-30~100℃程度、好ましくは0~70 で程度が適当であり、30分~12時間程度で反 応は完結する。還元剤の使用量は、化合物(1i) に対して通常等モル~20倍モル量程度、好まし

くは等モル〜大過剰量とするのがよい。該反応で、化合物(1 i)の R^{4a} が水素原子を示す場合、化合物(4 O)と反応して化合物(1 i)の R^{5a} 及び R^{4a} が同時に基-C H < R^{2} 9 である化合物を得ることもある。

$$(R^{1}) n' \qquad O \\ X \qquad R^{2} \qquad \| \\ R^{14}' \quad (C) \ell B - R^{14} \quad (21)$$

$$(O - A) \qquad N \qquad R^{2} \qquad \| \\ X \qquad O \qquad \| \qquad H \qquad R^{6} \qquad (22)$$

$$(O - A) \qquad N - (C) \ell B - R^{14} \qquad HN < \frac{R^{6}}{R^{7}} \quad (22)$$

$$(O - A) \qquad N - (C) \ell B - R^{14} \qquad R^{6} \qquad (22)$$

$$(O - A) \qquad N \qquad R^{2} \qquad Q \qquad R^{6} \qquad R^{7} \qquad R^{6} \qquad R^{6} \qquad R^{7} \qquad R^{4a} \qquad (1 n)$$

[反応式-12]

[式中R¹、R²、R¹⁴、X及びn′は前記に同じ。R¹³は水素原子又は置換基として水酸基を有する低級アルキル基を示す。]

【式中、R「、R⁴⁴、R¹⁴、R¹⁴、R¹⁶、R⁶、R⁷、A、X、n′、m及びℓは前記に同じ。】 化合物(1 i)と化合物(2 1)の反応及び化 合物(1 m)と化合物(2 2)の反応は、それぞ り前記反応式-8の化合物(1 f)と化合物 (1 5)の反応及び前記反応式-9の化合物 (1 7)と化合物(1 8)の反応と同様の条件下 に行なわれる。

化合物 (23) を化合物 (24) に導く反応は、 化合物(23)を還元することにより行なわれる。 該還元反応は、適当な溶媒中、水索化還元剤の存 在下により行なわれる。使用される還元剤として は、水素化ジイソプチルアルミニウム、水素化ト リエトキシアルミニウムナトリウム、水衆化トリ - プチルアルミニウムリチウム、水衆化トリ エトキシアルミニウムナトリウム等の水索化アル キルアルミニウム類、水衆化アルミニウムリチウ ム、水素化 [2-(ジメチルアミノ)エトキシ] アルミニウムナトリウム、テトラフルオロホウ酸 トリエチルオキソニウム-水菜化トリエチルシラ ン等を例示できる。使用される溶媒としては例え ばテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジグ ライム等のエーテル額、ペンゼン、トルエン、キ シレン等の芳香族炭化水素類、ジクロロメタン、 クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水 素類等を例示できる。該反応は通常-60~

100℃、好ましくは-60℃~50℃付近にて、 10分~10時間程度にて終了する。水索化アル ミニウムリチウムを通元剤として使用する場合は、 ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジグラ イム等の無水溶媒を使用するのがよい。 還元剤の 使用量としては、化合物(23)に対して、少な くとも等モル、好ましくは等モル~3倍モル程度 とするのがよい。

化合物(24)を化合物(25)に導く反応は、 前記反応式 - 10の化合物(1k)を化合物 (1ℓ)に導く反応と同様の条件下に行なわれる。 化合物(25)のハロゲン化反応には、通常の 水酸基のハロゲン化反応における反応条件がいず れも採用され、例えば適当な不活性溶媒中又は低 溶媒にて化合物(25)にハロゲン化剤を反応さ せればよい。用いられるハロゲン化剤としては、 例えば塩酸、臭化水素酸等のハロゲン化水素酸、 N、N-ジエチル-1、2、2-トリクロロビニ ルアミド、五塩化リン、五臭化リン、オキシ塩化リン、チオニルクロリド等が挙げられる。不活性溶媒としては、例えばジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類、クロロホルム、塩化メチレン、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類等が挙げられる。化合物(25)とハロゲン化剤をの使用割合は、前者に対して後者を少なくとも等・ル、通常は過剰量である。該反応は、通常〇~15時間程度で行なわれる。

化合物(26)と化合物(27)の反応は、前 記反応式-8の化合物(1f)と化合物(15) の反応と同様の条件下に行なわれる。

[反応式-13]

【式中R¹、R²、X及びn²は前記に同じ。 R¹⁹は低級アルキル基、R²⁰は水業原子又はフェニル環上に置換基としてハロゲン原子を有することのあるフェニル低級アルキル基をそれぞれ示す。】 化合物(23)と化合物(28)の反応は、適当な溶媒中もしくは無溶媒で、適当な塩基性化合物もしくは塩化水素ガスの共存下に行なわれる。ここで用いられる溶媒としては、例えばジクロロメタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類等を例示できる。

化合物(28)の使用量は、化合物(23)に対して等モル盤以上、好ましくは等モル盤~大過利量程度とするのがよい。更に塩基性化合物としては例えばナトリウムメチラート等が好ましたカウム、特に上記反応に用いられるアルコール類(化合物(28))と同じアルコラートを用いるのが好である。反応温度は、通常-10~50℃程度、好ましくは0℃~室温付近とするのがよく、応は一般に1~200時間程度にて終了する。

化合物(29)と化合物(30)の反応に用い

ルキル茲を示す。]

化合物 (1 f) と化合物 (3 1) の反応は、前記反応式 - 8 の化合物 (1 f) と化合物 (1 5) の反応と同様の条件下に行なわれる。

化合物 (32) と化合物 (28) の反応は、前 記反応式-13の化合物 (23) と化合物 (28) の反応と同様の条件下に行なわれる。

化合物 (33) と化合物 (34) の反応は、前記反応式-13の化合物 (29) と化合物 (30) の反応と同様の条件下に行なわれる。

[式中R¹ 、R² 、R¹⁴ 、R¹⁹ 、A、X及び n¹ は前記に同じ。R²¹ は水素原子又は低級ア

[反応式-15]

(1g)

$$(R^{1}) n^{n}$$

$$R^{2} \xrightarrow{R^{2} - R^{14}} (R^{1}) n^{n}$$

$$OH \qquad (1r) \qquad (R^{1}) n^{n}$$

$$R^{2} \xrightarrow{(35)} (1s)$$

$$(R^{1}) n^{n}$$

$$R^{2} \xrightarrow{(1t)} (1s)$$

[式中R¹、R²、X及びR¹⁴は前記に同じ。 n²は0又は1を示す。R²2は低級アルキル 基又はフェニル環上に置換基として低級アルキ ル基及び水酸基なる群より選ばれた基を1~3 個有することのあるフェニル低級アルキル基を 示す。]

化合物 (1 r) と化合物 (35) の反応は、前記反応式-8の化合物 (1f) と化合物 (15)

の反応と同様の条件下に行なわれる。

化合物(1s)と化合物(1t)に導く反応は、通常クライゼン転位反応と呼ばれ、この反応は適当な溶媒中で原料化合物を加熱することにより行なわれる。ここで使用される溶媒としては、ジメチルホルムアミド、ジフェニルエーテル、ジメチルアニリン、テトラヒドロナフタレン等の高沸点溶媒を例示できる。該反応は、通常100~250℃、好ましくは150~250℃にて行なわれ、1~30時間程度で終了する。

上記反応で化合物(1 s)の基-O-R² ² の 種類によっては化合物(1 r)と化合物(3 5) の反応と同様の条件下に直接化合物(1 t)を得 ることもある。

1~30時間程度で終了する。

【反応式-17】

[式中 R^1 、 R^2 、X及Un'は前記に同じ。 R^2 6 及UR 2 5 は、それぞれ低級アルコキシ 基を示す。]

化合物(1 w)と化合物(3 6)との反応は、 適当な溶媒中、酸の存在下に実施することができ る。ここで使用される溶媒としては例えば水、メ タノール、エタノール、イソプロパノール等の低 級アルコール類、アセトン、メチルエチルケトン 等のケトン類、ジオキサン、テトラヒドロフラン、 エチレングリコールジメチルエーテル等のエーテ ル類、酢酸、ギ酸等の脂肪酸、これらの混合溶媒 [反応式-16]

$$(R^{1}) n^{2}$$

$$(R^{2}) n^{2$$

【式中R¹、R²、X及びn'は前記に同じ。 R²³は置換甚として低級アルキル基を示す。 ことのあるアミノチオカルボニル基を示す。 R²⁴は置換甚として低級アルキル基を示すす。 R²⁴は置換甚として低級アルキカルボニルをあるアミノカルボニルチオをですす。 ことのあるアミノカルボニルチオををなる。 ことのあるアミノカルボニルチオをでする。 (1 u)を化合物で加熱なテストのはは、 適行なわれる。ここで使用される溶媒としてより カイン・ディーションをでは、ジメチルエリン、テトラヒドロナフタレンの高 は、ジメチルエリン、テトラヒドロナフタロコーンのでは、 350℃、好ましくは150~300℃付近にて、

等を挙げることができる。また使用される酸としては例えば塩酸、硫酸、臭化水素酸等の鉱酸、ギ酸、酢酸、芳香族スルホン酸等の有機酸を例示できる。該反応は通常室温~200℃程度、好ましくは室温~150℃程度にて好適に進行し、一般に0.5~5時間程度で終了する。化合物(36)の使用量としては、化合物(1w)に対して少なくとも等モル、好ましくは等モル~2倍モル量使用するのがよい。

[反応式-18]

$$(R^{1}) n'$$

$$R^{14}$$

$$R^{2}$$

$$R^{14}$$

$$R^{2}$$

$$R^{14}$$

$$R^{2}$$

[式中R¹、R²、R¹⁴、R¹⁴′、X及びπ′

は前記に同じ。 R ^{2 7} は水衆原子、低級アルキル基を有することのあるアミノ基、置換基として水酸基を有する低級アルキル基又は置換基として低級アルキル基を有することのあるアミノカルボニル基を示す。〕

化合物 (1 w) と化合物 (37) の反応は、前 記反応式 - 8 の化合物 (1 f) と化合物 (15) の反応と同様の条件下に行なわれる。

[反応式-19]

$$(R^{1}) R^{1}$$

$$R^{14} \longrightarrow R^{2} \xrightarrow{(38)} \qquad (R^{1}) R^{2}$$

$$N \mapsto R^{2} \xrightarrow{(38)} \qquad (R^{1}) R^{2}$$

$$X \mapsto R^{2} \xrightarrow{(38)} \qquad (R^{1}) R^{2}$$

$$X \mapsto R^{2} \xrightarrow{(1z)} \qquad (1z)$$

[式中 R^1 、 R^2 、 R^{14} 、 R^{14} 、 R^{2} 7 、 X 及びn / は前記に同じ。w は \dot{a} \dot{a} \dot{b} \dot{b} と示す。〕

合物との反応は、例えば塩基性化合物の存在下適 当な溶媒中にて行なうのがよい。ここで塩基性化 合物としては、例えば水素化ナトリウム、カリウ ム、ナトリウム、ナトリウムアミド、カリウムア ミド等を挙げることができる。また溶媒としては、 例えばジオキサン、ジエチレングリコールジメチ ルエーテル等のエーテル類、トルエン、キシレン 等の芳香族炭化水素類、ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリ アミド等を挙げることができる。 化合物 (1 A) と化合物 (39) との使用割合としては、特に限 定がなく広い範囲内で適宜選択すればよいが、通 常前者に対して後者を少なくとも等モル程度、好 ましくは等モル~2倍モル程度とするのがよい。 **該反応は、通常0~100℃程度、好ましくは0** ~70℃付近にて行なわれ、一般に0.5~12 時間程度で終了する。

化合物 (1 w) と化合物 (3 8) の反応は、前記反応式 - 8 の化合物 (1 f) と化合物 (1 5) の反応と同様の条件下に行なわれる。

[反応式-20]

$$(R^{1}) \stackrel{N}{\cap} R^{2} \xrightarrow{(39)} \stackrel{R^{2} \otimes -R^{14}}{\longrightarrow} (R^{1}) \stackrel{N}{\cap} R^{2}$$

$$(R^{1}) \stackrel{N}{\cap} R^{2} \stackrel{R^{2} \otimes R^{14}}{\longrightarrow} (R^{1}) \stackrel{N}{\cap} R^{2} \stackrel{R^{2} \otimes R^{2}}{\longrightarrow} (R^{1}) \stackrel{N}{\cap} R^{2}$$

$$(R^{1}) \stackrel{N}{\cap} R^{2}$$

$$(R^{1}) \stackrel{N}{\cap} R^{2}$$

 【式中R¹、R²、R¹ 及びnは前記に同じ。

 R² 8 は低級アルキル基、低級アルケニル基又

 はフェニル低級アルキル基を示す。〕

 一般式(1 A)の化合物と一般式(3 9)の化

[反応式 - 21]

OH

$$R^{32}-R^{14}$$
 (R^{1})
 R^{31}
 (R^{31})
 (R^{31})

[式中 R^1 、 R^8 、 R^9 、 R^{14} 、Y、X及U n は前記に同じ。 R^{3} 2 はハロゲン原子を有することのある低級アルキル基、又は基 $-Y-N < R^8$ (Y、 R^8 及U R^9 は前記に同じ。)を示す。 r は O、1 又は 2 を示す。 R^{3} 1 はハロゲン原子を有することのある低級

化合物 (1 D) と化合物 (4 1) の反応及び化合物 (1 D) と化合物 (4 2) の反応は、前記反応式 - 8 の化合物 (1 f) と化合物 (1 5) の反応と同様の条件下に行なわれる。

化合物(43)と化合物(44)の反応は、前 記反応式-9の化合物(17)と化合物(18) の反応と同様の条件下に行なわれる。

前記反応式-1で出発原料(2)は例えば、以下の方法にて製造される。

ール等を例示できる。該反応は、通常室温~200℃、好ましくは室温~150℃付近にて、1~10時間程度にて終了する。カルボニル化剤の使用量としては、化合物(4)に対して、少なくとも等モル、好ましくは等モル~2倍モル強とするのがよい。

化合物(45)のハロゲン化反応は、前記反応 式-12の化合物(25)のハロゲン化反応と同様の条件下に行なわれる。

化合物(45)は以下の反応式の方法により製造されることができる。

[反応式-23]

$$(R^{1})$$
 n (46) (R^{1}) n $(45a)$

[式中R ¹ 及びn は前記に同じ。 R ^{3 3} は低級 アルキル基を示す。] [反応式-22]

$$X \longrightarrow X^{N} \longrightarrow R^{14}$$

$$(R^{1}) \cap (2)$$

[式中R!、X、R! 及びnは前記に同じ。]
化合物(4)を化合物(45)に導く反応は、
適当な溶媒中、カルボニル化剤の存在下に両者を
反応させることにより行なわれる。ここで使用さ
れる溶媒としては、クロロベンゼン、ベンゼン、
トルエン、キシレン等の芳香族炭化水紫類、ジエ
チルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン
等のエーテル類を例示できる。カルボニル化剤と
しては、尿素、N、N'ーカルボニルジイミダソ

化合物(46)を化合物(45a)に導く反応は、前記反応式-6の化合物(12)を化合物(1d)に導く反応と同様の条件下に還元後、続いて水、メタノール、エタノール、イソプロパール等の容は中、インサール類等の溶媒中、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭のケールが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カートリウムが、カート類等ので付近にで、10分~5時間反応で、10分~5時間反応が、カーに追びで、10分~5時間反応が、カーにより行なわれる。該反応の反応に過酸化水素を添加することにより反応は有利に進行する。

反応式 - 7の出発原料である化合物 (13) は 例えば下記反応式に示す方法により製造される。

[反応式-24]

$$(R^{1}) n \xrightarrow{R^{16} Z-C00||} (47) \xrightarrow{(47)} X H \xrightarrow{R^{16} Z-C-R} (R^{1}) n \xrightarrow{R^{16} Z-C-R} (13)$$

[式中R'、n、X、R¹⁶及び2は前記に同じ。 R³⁵は低級アルコキシ基を示す。]

化合物(4)と化合物(47)の反応は、前記 反応式-2の化合物(4)と化合物(5)の反応 と同様の条件下に行なわれる。

化合物(4)と化合物(48)との反応は、適当な溶媒中にて行なわれる。ここで使用される溶媒としては、例えばジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香炭炭化水素類、エタノール、メタノール、イソプロパノール等のアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロ

一般式 (1) で R! の少なくとも一つが低級アルコキシ甚である化合物又は R² がフェニル環上の置換基の少なくとも一つが低級アルコキシ基で

フラン、ジオキサン等のエーテル類、ジメチルス ルホキシド、ジメチルホルムアミド、ヘキサメチ ルリン酸トリアミド等の極性溶媒等を例示できる。 該反応は通常 0 ~ 1 0 0 ℃、好ましくは室温 ~ 7 0 ℃付近にて 1 0 ~ 8 0 時間程度にて終了する。 化合物 (4 8) の使用量は、化合物 (4) に対 して少なくとも等モル、好ましくは等モル~ 3 倍 モル母とするのがよい。

一般式(1)の化合物で、R「の少なくとも一つがニトロ基を示すとき、これを週元することによりR」の少なくとも一つがアミノ基である化合物に導くことができる。

該還元反応は、前記反応式 - 6の化合物(12)を化合物(1d)に導く反応と同様の条件下に行なわれる。それに加えて、以下に示すような適当な溶媒中接触還元触媒を用いて還元する方法によっても行なわれることができる。

使用される溶媒としては、例えば水、酢酸、メ

あるフェニル基のとき、臭化水素酸、塩酸等の酸 と水、メタノール、エタノール、イソプロピルア ルコール等の溶媒との混合物中で、30~150 で、好ましくは50~120℃に加熱処理するこ とにより、RIの少なくとも一つが水砂菇又は R² がフェニル環上の置換基の少なくとも一つが 水酸基であるフェニル基である化合物 (1) に導 くことができる。また、加水分解することによっ てもR「の少なくとも一つが水酸基又はR2がフ ェニル環上の置換基の少なくとも一つが水酸基で あるフェニル基である化合物(1)を得ることが できる。この加水分解は適当な溶媒中酸の存在下 にて行なわれる。溶媒としては例えば水、メタノ ール、エタノール、イソプロルアルコール等の低 級アルコール類、ジオキサン、テトラヒドロフラ ン等のエーテル類、ジクロロメタン、クロロホル ム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類、アセ トニトリル等の極性溶媒、これらの混合溶媒等を

一般式 (1) で、 R^2 が基 $-N < \frac{R^{12a}}{R^{13a}}$

 (R^{12a}) は低級アルカノイル基、 R^{13a} は水素原子、低級アルキル甚又は低級アルカノイル基を示

物、硫酸、塩酸、硝酸等の鉱酸、酢酸、芳香族スルホン酸等の有機酸等の存在下、水、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール等のアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、ジオキサン、エチレングリコールジメチルエーテル等のエーテル類、酢酸等の溶媒又はそれらの混合溶媒中にて行なわれる。該反応は、通常室温~200℃、好ましくは室温~150℃付近にて進行し、一般に0.5~20時間程度にて終了する。

一般式(1)で R^2 が基 $-NH-R^{13a}$ (R^{13a} は前記に同じ。)を有する5又は6 負環の約和の複楽環のとき、前記反応式-1 0 の化合物(1 i)を化合物(1 j)に群く反応と同様の R^{13a} 条件下に反応して、 R^2 が基-N $< R^{12b}$

(R ^{12b} は低級アルキル茲を示す。)を有する5 又は6員環の飽和の複繁環に導くことができる。 す。)を有する5又は6風環の飽和の複素環のとき、前記一般式-10の化合物(11c)を化合物(11)に導く反応と同様にして、基

 $-N < \frac{R}{R} \frac{12a}{13a}$ の R^{12a} の 部分が低級アルキル基である化合物に導くことができる。

一般式(1)で、 R^2 が-N $< R^{12a}_{R13a}$ $(R^{12a}$ 及び R^{13a} は前記に同じ。)を有する5 又は6 員 環の飽和の複素環又は R^1 が

+ O - A + $_{\text{m}}$ N < $_{\text{R}}^{\text{R}}$ 4a $_{\text{E}}$ 5b t t が記に同じ。)のとき、加水分解することにより、 $_{\text{E}}$ t $^$

 $+O-A+_{B}N< R^{4a}_{R^{5b}}$ の R^{5b} の部分が水案原子である化合物に導くことができる。

この加水分解反応には、通常の加水分解の反応 条件をいずれも適用でき、具体的には例えば炭酸 ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、水酸化バリウム等の塩基性化合

一般式(1)でR²が基-N<R¹⁰を示し、R¹⁰及びR¹¹が複素環を形成し、その窒素原子上にフェニル低級アルコキシカルボニル基を育するとき、前記一般式(1)でR¹²a が低級アルカノイル基である化合物の加水分解反応と同様の条件下に加水分解して、その窒素原子上が水素原子である化合物に導くことができる。

一般式(1)で、R² がフェニル環上に少なくとも一つ低級アルキル基を有するフェニル基のとき、メタンスルホン酸、酢酸等の酸中、通常室温~150℃、好ましくは50~120℃付近にて1~7時間程度加熱することによりフェニル環上の少なくとも一つの低級アルキル基が脱アルキル化された化合物を得ることとができる。

一般式(1)でR²がピロリル基であるとき、 前記反応式-20の化合物(1A)と化合物 (39)の反応と同様の条件下に反応してピロリ ル基の1位が低級アルキル化された化合物を得る ことができる。

一般式(1)で R^6 又は R^7 の少なくとも一方が水素原子を示すとき、前記反応式 -10 の化合物(1i)と化合物(19)の反応と同様の条件下に反応して R^6 又は R^7 の少なくとも一方が低級アルキル基である化合物に導くことができる。

一般式(1)でR®又はR®の少なくとも一方が水素原子を示すとき、前記反応式-10の化合物(1i)と化合物(19)との反応と同様の条件下に反応して、R®又はR®の少なくとも一方が低級アルキル基又はシクロアルキル基である化合物に導くことができる。

一般式(1)でR¹⁰ 又はR¹¹ 或いはR¹² 又はR¹³ の少なくとも一方が水素原子を示すとき、前記反応式-10の化合物(1i)と化合物(19)との反応と同様の条件下に反応して、R¹⁰ 又はR¹¹ 或いはR¹² 又はR¹³ の少なくとも一方が、低級アルキル基である化合物に導くことができる。

また上記一般式 (1) のベンズアゾール誘導体の内、酸性基を有する化合物は、薬理的に許容される塩基と塩を形成させることができる。斯かる塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム等のアルカリ金属及びアルカリ土類金属の水酸化物を例示できる。

本発明の化合物は、当然に光学異性体、立体異性体を含有するものである。

本発明の化合物は通常、一般的な医薬製剤の形態で用いられる。製剤は通常使用される充填剤、 地量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、表面活性剤、 滑沢剤等の希釈剤あるいは賦形剤を用いて調製される。この医薬製剤としは各種の形態が治療目的 に応じて選択でき、その代表的なものとして錠剤 丸剤、散剤、懸潤剤、乳剤、顆粒剤、カブセル剤、坐剤、注射剤(液剤、懸潤剤等)等が挙 げられる。錠剤の形態に成形するに際しては、担 体としてこの分野で従来公知のものを広く使用で 一般式(1)でR¹² 又はR¹³ の少なくとも一方が水素原子を示すとき、前記反応式 - 10の化合物(1i)と化合物(20)との反応条件と同様の条件下に反応して、R¹² 又はR¹³ の少なくとも一方が低級アルカノイル基である化合物に導くことができる。

斯くして得られる各々の行程での目的化合物は、通常の分離手段により容易に単離精製することができる。該分離手段としては、例えば溶媒抽出法、希釈法、再結晶法、カラムクロマトグラフィー、プレバラテイブ薄層クロマトグラフィー等を例示できる。

上記一般式(1)のベンズアゾール誘導体は、 薬理的に許容される酸と塩を形成させることがで きる。斯かる酸としては、塩酸、臭化水素酸、硫 酸、燐酸等の無機酸、蓚酸、コハク酸、マレイン 酸、フマール酸、酢酸、リンゴ酸、クエン酸、乳 酸等の有機酸を例示できる。

き、例えば乳糖、白糖、塩化ナトリウム、ブドウ 糖、尿素、デンプン、炭酸カルシウム、カオリン、 結晶セルロース、ケイ酸等の賦形剤、水、エタノ ール、プロパノール、単シロップ、ブドウ糖液、 デンプン液、ゼラチン溶液、カルポキシメチルセ ルロース、セラック、メチルセルロース、リン酸 カリウム、ポリビニルピロリドン等の結合剤、乾 **爆デンプン、アルギン酸ナトリウム、カンテン末、** ラミナラン末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシ ウム、ポリオキシエチレンソルピタン脂肪酸エス テル類、ラウリル硫酸ナトリウム、ステアリン酸 モノグリセリド、デンプン、乳糖等の崩壊剤、白 糖、ステアリン、カカオバター、水素添加油等の 崩壊抑制剤、第4級アンモニウム塩基、ラウリル 硫酸ナトリウム等の吸収促進剤、グリセリン、デ ンプン等の保湿剤、デンプン、乳糖、カオリン、 ベントナイト、コロイド状ケイ酸等の吸着剤、精

製タルク、ステアリン酸塩、ホウ酸末、ポリエチ

レングリコール等の滑沢剤等が例示できる。更に 錠剤は必要に応じ通常の剤皮を施した錠剤、例え ば糖衣錠、ゼラチン被包錠、腸溶彼錠、フィルム コーティング錠或いは二重錠、多層錠とすること ができる。丸剤の形態に成形するに際して、担体 としてこの分野で従来公知のものを広く使用でき、 例えばブドウ糖、乳糖、デンプン、カカオ脂、硬 化植物油、カオリン、タルク等の賦形剤、アラビ アゴム末、トラガント末、ゼラチン、エタノール 等の結合剤、ラミナランカンテン等の崩壊剤等が 例示できる。坐剤の形態に成形するに際しては、 担体として従来公知のものを広く使用でき、例え ばポリエチレングリコール、カカオ脂、高級アル コール、髙級アルコールのエステル類、ゼラチン、 半合成グリセライド等を挙げることができる。注 射剤として調製される場合には、液剤、乳剤及び 懸瀾剤は殺菌され、かつ血液と等張であるのが好 ましく、これら液剤、乳剤及び懸渦剤の形態に成

(1)の化合物又はその塩の量は、特に限定されず広範囲に適宜選択されるが、通常全組成物中1~70重量%とするのがよい。

本発明の医薬製剤の投与方法は特に制限はなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度等に応じた方法で投与される。例えば錠剤、丸剤、液剤、懸潤剤、乳剤、顆粒剤及びカプセル剤の場合には経口投与される。また注射剤の場合には単独で或いはブドウ糖、アミノ酸等の通常の補液と混合して静脈内投与され、更には必要に応じて単独で筋肉内、皮内、皮下もしくは腹腔内投与される。坐剤の場合には直腸内投与される。

本発明の医薬製剤の投与量は川法、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度等により適宜選択されるが、通常有効成分である一般式(1)の化合物の量は1日当り体質1kg約0.06~100

形するに際しては、希釈剤としてこの分野におい て慣用されているものを全て使用でき、例えば水、 乳酸水溶液、エチルアルコール、プロピレングリ コール、エトキシ化イソステアリルアルコール、 ポリオキシ化イソステアリルアルコール、ポリオ キシエチレンソルピタン脂肪酸エステル類等を挙 げることができる。なお、この場合等張性の溶液 を期製するに充分な量の食塩、ブドウ糖或いはグ リセリンを医薬型剤中に含有せしめてもよく、ま た通常の溶解補助剤、緩衝剤、無痛化剤等を添加 してもよい。更に必要に応じて着色剤、保存剤、 香料、風味剤、甘味剤等や他の医薬品を医薬製剤 中に含有せしめてもよい。ペースト、クリーム及 びゲルの形態に成形するに際しては、希釈剤とし て例えば白色ワセリン、パラフィン、グリセリン、 セルロース誘導体、ポリエチレングリコール、シ リコン、ベントナイト等を使用できる。

本発明の医薬製剤中に含有されるべき一般式

けて投与することができる。

実 施 例

以下に製剤例、参考例、実施例及び薬型試験を 掲げる。

製剤例1

錠剤の調製

162 (1	合	茁	(g)
6ートリフルオロ.	メチルー2-(2		5
- チエニル)ベン	ズイミダソール		
乳糖(日本薬局方	Sa)		5 0
コーンスターチ()	日本薬局方品)		2 5
粘晶セルローズ()	日本薬局方品)		2 5
メチルセルローズ	(日本薬局方品)	1.	- 5
ステアリン酸マグ	ネシウム		1

(日本薬局方品)

上記本発明の化合物、乳糖、コーンスターチ及び結晶セルローズを充分混合し、メチルセルローズの5%水溶液で顆粒化し、200メッシュの篩

に通して注意深く乾燥し、これを常法により打錠 して錠剤1000錠を調製する。

製剤例2

カプセル剤の調製

₽ C	合	盘(g)
6ーヒドロキシー	- (2-メトキシフ	1 0
ェニル) ベンズチ	・アソール	
乳糖(日本薬局方	ī 🔓)	8 0
澱粉 (日本薬局方	5品)	3 0
滑石 (日本薬局)	i 品)	5
ステアリン酸マク	アネシウム	1

(日本薬局方品)

上記成分を細かく粉末にし、均一な混合物になるように充分批拌した後所望の寸法を有する経口 役与用のゼラチンカプセルに充填し、カプセル 1000個を期製する。

型削例3

注射剤の調製

トをその溶液中に溶解し、その溶液に注射用蒸留 水を加えて最終の容量に調製し、適当なフィルタ ーペーパーを用いて滅菌沪過することにより滅菌 して注射剤を調製する。

参考例1

2-メルカプト-4-クロロアニリン30g、 尿来20gをクロロベンゼン400mに加え窒素 雰囲気下、130℃で6時間加熱提拌した。デカ ンテーションして溶媒を除き残渣の結晶を炉収、 ジエチルエーテルで洗浄し、無色針状晶17.8 gの6-クロロベンズチアゾール-2-オンを得 た。

融点:192~195℃

参考例2

6-クロロベンズチアソールー2-オン5gをオキシ塩化リン30配に加え10時間加熱湿流した。氷水にあけクロロホルムで仙出した。クロロホルム隔を水洗、乾燥(硫酸マグネシウム)し、

配 合 缸 (g)

6 - (ジメチルアミノカルボニルチオ) 1 -2 - (1 - メチル - 2 - ピロリル)

ベンズチアソール

ポリエチレングリコール(分子量: 0.3

4000) (日本薬局方品)

塩化ナトリウム (日本薬局方品) 0.9

ポリオキシエチレンソルピタンモノ0.4

オレート (日本薬周方品)

メタ重亜硫酸ナトリウム 0.1

メチルーパラベン (日本薬局方品) 0.18

プロピルーパラベン(日本薬局方品)0.02

注射用蒸留水

100 (m2)

上記パラベン類、メタ重亚硫酸ナトリウム及び 塩化ナトリウムを撥拌しながら80℃で上記の約 半量の蒸留水に溶解し、その溶液を40℃まで冷 却し、本発明の化合物、ポリエチレングリコール 及びポリオキシエチレンソルビタンモノオレエー

減圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製し、 n-ヘキサンから再結晶し、無色針状晶の2,6 -ジクロロベンズチアソール2.7gを得た。

融点:93~94℃

参考例2と同様にして以下の化合物を得る。

02. 7-ジクロロベンズチアソール

融点: 49~50℃ (n-ヘキサンより再結晶)、無色針状

o 2. 6 - ジクロロー4 - メチルベンズチアゾー

NMR (CDCℓ₃)δ:

2.67(3H, s)

7. 28 (1H, m)

7.58(1H, m)

02.5-ジクロロベンズチアソール

融点: 65~66℃ (n - ヘキサンより再結 品)、無色板状 ○2-クロロー6-(1-ピペリジニル)ベンズ チアソール

融点:66~67℃(酢酸エチル-n-ヘキ サンより再結晶)、淡黄色プリズム状

○2-クロロー6-エドキシー4-ニトロベンズ チアソール

融点:174.5~175.5℃(クロロホ ルム-n-ヘキサンより再結晶)、

淡黄色針状

○2-クロロー6-メトキシー5-ニトロベンズ チアソール

淡褐色プリズム状 (塩化メチレン - n - へキサンより再結晶)

NMR (CDCℓ3)δ:

- 1. 52(3H, t. J = 7Hz)
- 4. 22 (2H, q, J = 7 H z)
- 7.40 (1H, s)
- 8.33 (1H, s)

Hz)

7. 63 (1 H, d, J = 8.4 Hz) 11. 5 (1 H, br - s)

参考例4

2-クロロー4-ニトロアニリン25g、トリエチルアミン22gをクロロホルム300㎡に加え氷冷下、ローメトキシベンゾイルクロライド29.6gの塩化メチレン溶液30㎡を滴下し、室温にて終夜攪拌した。クロロホルムを留去し、残渣に水を加えて結晶化させ、エタノールを加え 戸収した。エタノールで洗浄し、乾燥し、3-クロー4-(ローメトキシベンゾイルアミノ)ニトロベンゼン28gを得た。

参考例5

3-クロロー4-(o-メトキンベンソイルアミノ) ニトロベンゼン28g、五硫化リン22gをトルエン300配に加え、100℃で終夜加熱機件した。氷水にあけクロロホルムで抽出した。

经套例3

 $NMR : \delta ppm (DMSO - d_6)$:

7. 13 (1 H, d, J = 2. 1 H z)

7. 20 (1 H, d-d, J=2. 1, 8, 3

クロロホルム H を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム) し、減圧下、溶媒を留去した。残渣をエタノール より再結晶し橙色針状晶の3-クロロ-4-(o ーメトキシチオベンソイルアミノ)ニトロベンゼ ン19.7gを得た(融点:132~136℃)。 参考例6

 メトキシー3-t-ブチルベンソイルアミノ)ベ ンソニトリル2.93gを得た。

融点:181~182℃

参考例7

3 - プロモー4 - (4 - メトキシー3 - t - ブ チルベンソイルアミノ) ベンソニトリル2. 7g、2. 4 - ピス (4 - メトキシフェニル) - 1. 3 - ジチアー2. 4 - ジフォスフェタンー2. 4 - ジスルフィド2. 8 2 gをキシレン100 配に加え、110℃で2時間加熱撥搾した。減圧下キシレンを留去後、飽和重曹水を加え、塩化メチレン加出した。塩化メチレン層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒を留去した。エタノールーローへキサンより再結高し、故色針状晶1.5 gの3 - ブロモー4 - (4 - メトキシー3 - t - ブチルベンソイルアミノ) ベンソニトリルを得た。

融点188~189℃

乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。残渣にnーヘキサンを加え、結晶化させた後、 浄収、乾燥し、白色粉末の2ークロロー5ートリ フルオロメチルベンズイミダゾール〇、9gを得 た。

容考例10

2-アミノー4ークロロアニリン14.3gの塩化メチレン溶液(300m)に水冷下、クロロアセトイミド酸メチル・塩酸塩18.7gを少量ずつ添加した。添加後、窒温下2日間股件後、窒温下2日間股件後、窒症のロアセトイミド酸メチル・塩酸塩10gを添加した。更に1日股件後、塩化メチトリウムのした。減圧下凝縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロホルム:前のサン=1:1:1)で精製し、クロマトグラフィー(カロマ・ボスイミダゾールクロメチルー5ークロマンズイミダゾールクロメチルー5ークロマンズイミダゾールフロメチルー5ークロマンズイミダゾールカロマンズイミダゾール

上記参考例5又は7と同様にして3-クロロー 4- (4-メトキシー3-t-ブチルチオベンゾ イルアミノ) ニトロベンゼンを得る。

融点:185℃(昇輩)、

無色鱗片状 (キシレンより再結晶)

参考例8

3. 4ージアミノベンズトリフルオライド
1. 2g、N,N'ーカルボニルジイミダゾール
1. 4gを無水テトラヒドロフラン20配に加え、
窒素気流下、9時間加熱還流した。水にあけ、折出品を沪取、水洗、乾燥し、白色粉末の5ートリフルオロメチルー2ーベンズイミダゾロン1.3
gを得た。

容考例9

5-トリフルオロメチルー2-ベンズイミダソロン1.3gをオキシ塩化燐20配に加え、3時間加熱湿流した。減圧下機縮後、残渣に水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム圏を水洗、

13gを得た。

 $NMR : \delta ppm (CDC\ell_3) :$

4.85(2H, s)

7. 27 (1 H, d-d, J=2, 8. 5 H z)

7. 33~7. 90 (2H, m)

9.96 (1H, br-s)

谷寿例11

2-アミノー4-クロロアニリン2.9g、クロロ酢酸2.5gを4N-塩酸50配に加え、2時間加熱還流した。アンモニア水で中和し、水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=30:1)で精製し、淡黄色結晶の2-クロロメチル-5-クロロベンズイミダソール0.6gを得た。

NMR: δppm (CDCℓ₃):

4.85 (2H, s)

- 7. 27 (1 H, d-d, J=2, 8. 5 H z)
- 7. 33~7. 90 (2H, m)
- 9. 96 (1 H, br-s)

参考例12

3-ニトロー4ーアミノベンゾトリフルオライド4g、4ージメチルアミノビリジン0.12gのピリジン溶液40配に2ーテノイルクロライド3.4gを滴下した。室温下3時間投粋後氷水にあけ折出品を沪取した。結晶を酢酸エチルに溶かし、1N塩酸、水、飽和重曹水、水で洗浄し、溶し、1の酸ナトリウム)した。減圧下濃縮後、酢酸エチルーローペキサンより再結晶し、黄色針状晶の3-ニトロー4ー(2ーテノイルアミノ)ーベンパリフルオライド1.6gを得た。

容寿例13

4-二トローo-フェニレンジアミン1g、4 -ジメチルアミノピリジン40 mgをピリジン10 wに溶解させ氷冷下、2-テノイルクロライド

-6-(3-エトキシー3-イミノプロポキシ)ベンズチアソール 2. 2 g を得た。

NMR: δppm (CDCℓ₃):

- 1. 30 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1.51 (18H, s)
- 2.10(2H, m)
- 2. 48(2H, t, J = 7Hz)
- 4.06(2H, t, J = 7 H z)
- 4. 13 (2 H, q, J = 7 H z)
- 5.54 (1H, s)
- 7. 03 (1 H, d-d, J=9, 2. 5 H z)
- 7. 31 (2H, d, J = 2.5 Hz)
- 7.85(2H, s)
- 7. 90 (2H, d, J = 9 H z)

实施例1

2.6-ジクロロベンズチアゾール1g、ピベラジン4.2gをαーピコリン30配に加え100℃で5時間加熱批拌した。減圧下濃縮後、

0.96gを滴下した。室温にて終夜攪拌後、ピリジンを減圧下留去した。5%塩酸を加え塩化メチレン抽出し、有機圏を水洗、乾燥(硫酸マグネシウム)し、減圧下濃縮した。析出した結晶を沪収、塩化メチレンより再結晶し、黄色粒状品の2-(2-テノイルアミノ)-5-ニトロアニリン1gを得た。

融点:204~205℃

参考例14

2-(3,5-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-6-(3-シアノブロポキシ)ベンズチアソール2gをクロロホルム100元、エタノール10元の混液に加えメタノールー氷冷下、塩酸ガスを通じた。5℃で一夜放置後、冷水酸化ナトリウム溶液にあけ、クロロホルム抽出した。クロロホルム福を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去し、淡緑色油状物の2-(3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)

残渣に水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム履を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=8:1)で精製し、塩酸を加え、濃縮乾固した。含水エタノールより再結晶して、無色板状晶の2ーピペラジノー6ークロロベンズチアゾール・塩酸塩〇、31gを得た。

NMR: Sppm (DMSO-d6):

- 3. 2~3. 4 (4H, m)
 - 3.8~4.0 (4H, m)
 - 7. 35 (1 H, d-d, J = 2. 1, 8. 6 Hz)
 - 7. 51 (1 H. d. J = 8. 6 H z)
 - 7. 99 (1 H, d, J = 2. 2 Hz)

实施例2

2-200-6-トリフルオロメチルベンズイミダゾール0.6gを3-200アニリン5配に

融点:247~250℃(分解)

实施例3

形 態:遊離

2.6-ジクロロベンズチアゾール3g、4-アセトアミドピペリジン・塩酸塩5g及びDBU 2配を2.6-ルチジン50配に加え100℃で 8時間加熱攪拌した。減圧下濃縮後、残渣に水を 加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を 水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒

龙

留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン: メタノール = 20:1) で精製した。クロロホルムより再結品して、無色針状品の2-(4-アセトアミドピペリジノ)-6-クロロベンズチアゾール2.5gを得た。

融点:234~235℃

実施例1、2及び3と同様にして適当な出発原料を用いて下記第1表に示す化合物を得る。

 (R^1) n 实施例4 構 造 R': 6-NHCH2 $R^2 : -\hat{N}$ n:1X : S结晶形:淡褐色粉末状 再結品溶媒:エタノールージエチルエーテル 融 点:215~218℃(分解) 形 態:3HCℓ 实施例5 構造 R1:6-C1 CH₃ n:1 X : S结岛形: 無色針状 再結晶溶媒: 酢酸エチル-n-ヘキサン 峨 点:99~100℃

実施例6 構造 R1:6-C1 $R^2:-N$ -NH2 X : S結晶形:褐色鱗片状 再結晶溶媒:エタノールー水 融 点:300℃以上 NMR分析結果:1) 形 態: HC & 实施例7 擢 造 R1 : 5 - C & R 2 : -- N H 2 X : Sn : 1 结晶形:無色針状 再結島溶媒:エタノールー水 融 点:320℃以上 NMR分析結果:2) 態: HC & 实施例8 祷 造 R1 : 7 - C & - N H 2 n:1X : S再結品溶媒:エタノールー水 結品形:無色針状 融 点:320℃以上 NMR分析結果:3) 應:HCe

实施例9 祸 造 R1:4,6-diCl - N H 2 n:2X : S钻晶形:無色鱗片状 再結品溶媒:エタノールー水 融 点:300℃以上 NMR分析結果:4) 形 應: 2HC & 尖施例10 祸 造 R1:4.6-diCl R2:-N >-NHCOCH3 n:2 $X_{\cdot}: S$ 結晶形: 無色針状 再結晶溶媒:クロロホルムージエチルエーテル 融 点:252~253℃ 形 您:遊離

突施例11 描 造 R 1 : 6 - 0 C H 2 C O O C 2 H 5 -NHCOCH3 n:1X : S結品形: 無色針状 再結晶溶媒:ジクロロメタンーn-ヘキサン 殷 点:147~148.5℃ 形 態:遊離 実施例12 構 造 R1:6-C1 R2:-N >- NHC2 H5 n:1 $\mathbf{X}: \mathbf{S}$ **結晶形:白色粉末状** 再結晶溶媒:エタノールー水 殷 点:300~302℃ 形 態: HC &

实施例13 捐 造 R' : 6 - C & n:1X : S钻品形:白色粉末状 再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン 啟 点:166~167℃ 形 您:遊離 実施例14 構造 R' : 6 - C & n:1X : S結晶形:白色粉末状 再結晶溶媒:エタノールー水 殷 点:285℃(分解) 形 應:HCL

構 造 R1:4-CH3 6-Cl >- N < C H ₃ n:2 $\mathbf{X}: \mathbf{S}$ 結晶形:白色粉末状 再結晶溶媒:エタノールー酢酸エチル 做 点:262~266℃ 形 態: 2 H C l 実施例16 梢 造 n:1X : S掂晶形:白色粉末状 再結晶溶媒:イソプロピルアルコールー水 松 点:292~293℃(分解) 形 悠: 2HC &

実施例15

```
实施例17
構 造
  R1:6-0CH2
  n:1
  X : S
粘晶形:白色粉末状
再結晶溶媒:イソプロピルアルコールー水
融 点:244~245℃
形 態: H C ℓ
实施例18
描 造
  R': 4-NHCOCH3
  R^2 : -N
  n:2
  X : S
钻品形:白色粉末状
再結品溶媒:エタノールー塩酸
融 点:215~217℃(分解)
形 應: 2HC &
```

```
实施例19
             Cl
描 造
  R1:5-NHCH2
      6-0C2 H5
          - N < C H 3
  n:2
  X : S
結晶形:無色針状
再結晶溶媒:酢酸エチルーnーヘキサン
融 点: 158. 5~161. 5℃
形 態:遊離
実施例20
           COCHI
構造
  n : 2
  X : S
結晶形:無色針状
再結晶溶媒:クロロホルム-n-ヘキサン
般点:180~181℃
形
 態:遊離
```

実施例21 構 造 R': 6-CF3 n:1X : NH粘晶形:淡黄色不定形 NMR分析結果:5) 形 態:遊離 实施例22 構造 R1 : 6 - CF3 SCH3 n:1X:NH 结晶形:淡桃色粉末状 再結品溶媒:エタノールーn-ヘキサン 啟 点:222~224℃ (分解) 形 態: (COOH) 2

実施例23 構造 R':6-CF3 СНэ n:1X : NH結晶形:無色針状 再結晶溶媒: ジクロロメタン-n-ヘキサン 融 点:213~215.5℃ 形 態:遊離 実施例24 構造 R1:6-NO2 R2:-N N-CO2 CH2 n : 1 X : S结晶形: 黄色粉末状 再結晶溶媒:クロロホルムージエチルエーテル 融 点:186~190℃ 形 態:遊離

实施例25 桶 造 R1:6-NH2 N-CO2 CH2n:1 $\mathbf{X}: \mathbf{S}$ 结品形:淡黄色鳞片状 再結品溶媒:エタノール 融 点:126~129℃ 形 態:遊離 实施例26 構 造 R1 : 6 - N H C H 2 n:1X : S結晶形:無色針状 再結晶溶媒:エタノール-n-ヘキサン 敝 点:111~114℃ 形 態:遊離

实施例27 構 造 R1:4,6-diCl $R^2 : -NH_2$ X : Sл:2 結晶形:白色粉末状 NMR分析結果: 6) 形 態:遊離 実施例28 構 造 R1:6-0H X : Sn:1 結晶形:白色粉末状 再結晶溶媒:エタノールー水 NMR分析結果:7) 形 態:遊離

实施例29 梢 造 R':5-NH2 6-0C2 H5 $N < \frac{CH_3}{CH_3}$ n:2X : S結晶形:淡黄色針状 再結晶溶媒: 酢酸エチル 做点:149~151℃ 形 態:遊離 实施例30 構 造 R1 : 4 - NH2 6-0C2 H5 - N < C H 3 n:2X : S钻品形: 無色針状 再結晶溶媒: 酢酸エチル- n - ヘキサン 融 点:142~143℃ 形 您:遊離

実施例31 構造 R1:4-NH2 6 - 0 Hn:2X : S结晶形:灰色粉末状 再結晶溶媒:ジメチルホルムアミドージエチルエーテル 融 点:255~260℃ 形 態:遊離 実施例32 構 造 R1:4-NHCOCH3 6 - O H n:2X : S钴晶形:無色針状 再結晶溶媒:メタノールー水 融 点:230~232℃ 形 態:遊離

实施例33

2-アミノ-5-エトキシチオフェノール5g 及びピリジン3.5gをトルエン120配を懸荷 投枠下、o-メトキシベンソイルクロライド6g を滴下した。8時間加熱還流後、水にあけ、クロ ロホルムで抽出した。クロロホルム層を水洗、乾 燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。 残渣にエタノールを加え、折出品を沪取した。得 られた結晶をメタンスルホン酸60畝に溶解し、 五酸化リン6gを加え80℃で4時間加熱攪拌し た。氷水にあけクロロホルムで抽出し、クロロホ ルム層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧 下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(塩化メチレン:n-ヘキサン= 1:1)で精製した。n-ヘキサンより再結晶し、 淡青色針状晶の2-(2-クロロフェニル)-6 - エトキシベンズチアソール1. 6gを得た。

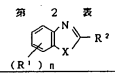
融点:75~75.5℃。

实施例34

2-(2-テノイルアミノ) -5-ニトロアニリン〇. 1gを6N塩酸3配に加え、〇.5時間加熱還流した。水を加え、放冷して折出晶を沪取、水より再結晶し無色針状晶の2-(2-チエニル) -6-ニトロベンズイミダゾール・塩酸塩7〇gを得た。

融点:150~152℃

実施例33及び実施例34と同様にして適当な 出発原料を用いて、下記第2表に示す各化合物を 得た。また該化合物のNMR分析結果を下記第3 表に示す。



```
実施例35
  造
  R1:6-0H
  n:1
         X : S
結晶形:淡黄色プリズム状
再結品溶媒:エタノールー水
融 点:190~195℃
 您:遊離
実施例36
構 造
  R^1:6-0 (CH_2)_3 N \le
  n:1
粘晶形:白色粉末状
再結晶溶媒:エタノール
融 点:163~164℃
形 態: (COOH) 2
```

実施例37 構 造 о́с н з $n \approx 1$ X : S结晶形:淡黄色粉末状 再結晶溶媒:エタノール 融 点:180.5~183℃(分解) 形 態: (COOH) 2 実施例38 構造 $R^{1}:6-0 (CH_{2})_{3} N < (CH_{2})_{2} OH$. X : S n : 1 結晶形:無色プリズム状 再結品溶媒: n -ヘキサンージエチルエーテル 融 点:83.0~85.5℃ 形 態:遊離

```
実施例39

R¹:6-O(CH<sub>2</sub>) 3 N

R²: OH

OCH<sub>3</sub>

n:1 X:S

結品形: 無色粒状

再結晶溶媒:クロロホルムーn - ヘキサン

酸 点:49.0~51.0℃

形態: 遊離

実施例40

構造
C(CH<sub>3</sub>) 3

R¹:6-OCH<sub>2</sub> OH

C(CH<sub>3</sub>) 3

R¹:6-OCH<sub>2</sub> OH

C(CH<sub>3</sub>) 3

R¹:6-OCH<sub>2</sub> OH

C(CH<sub>3</sub>) 3
```

```
実施例41
栉 造
   R^{1} : 6 - 0 (CH_{2})_{3} N \le \frac{CH_{3}}{CH_{3}}
                     C (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>
   n:2 X:S
结晶形:無色針状
再結晶溶媒:酢酸エチルーn-ヘキサン
啟 点:134~135℃
形 態:遊離
実施例42
構 造
           NΗ
   R^{\,\,\iota}\ :\ 6-C-N\ H\ C\ H_{\,\,2}
   n : 1
結晶形:白色粉末状
再結晶溶媒:クロロホルム
融 点:275~277℃(分解)
形 您:遊離
```

```
実施例43
描 造
  R1 : 6 - CH3
  n : 1
        X : S
结晶形:白色粉末状
再結晶溶媒:エタノールー水
啟 点:195~196℃(分解)
形 態: (COOH) 2
实施例44
祸 造
  R^1:6-F
  n : 1
結晶形: 無色プリズム状
再結品浴媒:エタノールー水
融 点:205~206℃(分解)
形 態: (COOH) 2
```

```
実施例45
構 造
  R1 : 6-C&
        X : S
  n : 1
结晶形: 白色粉末状
再結晶溶媒:エタノールー水
磁 点:199.5~201.5℃
形 應: (COOH) 2
实施例46
構造
  R1:5-NO2
        X : S
  n:1
粘晶形:淡黄色針状
再結晶溶媒:エタノール
融 点:196~198℃
形 態: (COOH) 2
```

実施例47

描 造

R': 6-C &

X : Sn : 1

結晶形:白色粉末状

再結晶溶媒:エタノールー水

敝 点:179~180℃

形 您:遊離

实施例48

捎 造

R1 : 6 - C &

n : 1

結晶形:白色粉末状

再結晶溶媒:エタノールー水

融 点: 226. 5~228℃ (分解)

形 態: (COOH) 2

实施例49

構 造

R1:6-C1

 $R^2 : - C \cap C \cap H_2 \cap R^2 : - C \cap H_3$

 $n\,:\,1 \qquad \quad X\,:\,S$

钴晶形:無色針状

再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン

啟 点:122~123℃

形 態:遊離

実施例50

描 造

n:1X : S结晶形:白色粉末状。

再結晶溶媒:エタノールー水

融 点:89.5~91.5℃

形 態:遊離

実施例51

隋 造

R':6-C&

n : 1

钻品形:淡黄色粉末状

再結晶溶媒:エダノールーローヘキサン

啟 点:173~176℃

形 應: HC &

実施例52

構造

R! : 6 - C &

O (CH₂)₂ NHCH₃

n:1 X:S

钻昂形:白色粉末状

再結晶溶媒:エタノールー水

股 点:226~227℃(分解)

形 態: (COOH) 2

実施例53

構 造

R1:6-C2

n : 1 X : S結晶形:無色針状

再結晶溶媒:エタノールー水

般 点:250~252℃(分解)

形 態: HC &

実施例54

祸 造

R1:6-C1

X : Sn : 1

結晶形:無色針状

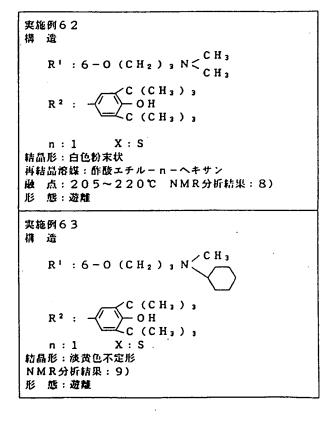
再結晶溶媒:ジクロロメタンーnーへキサンジ

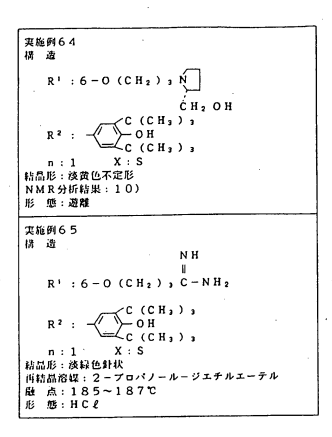
做 点:254~256℃

形 悠:遊離

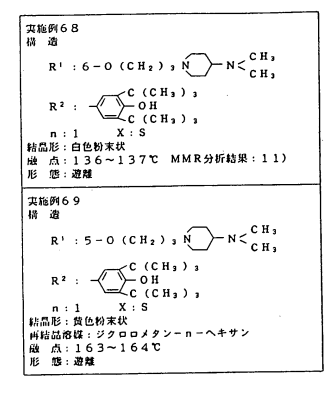
```
実施例57
構 造
  R1 : 5 - 0 H
           C (CH;);
         =∠с (сн₃) ₃
           X : S
  n : 1
粘晶形:無色針状
再結品溶媒:n-ヘキサン-酢酸エチル
融 点:240℃(昇雅) 形態:遊離
实施例58
梢 造
  R^{\dagger}:6-0H
           C (CH<sub>3</sub>) 3
C (CH<sub>3</sub>) 3
結晶形: 無色針状
再結晶溶媒:n ーヘキサンー酢酸エチル
股 点:289~291°C(分解) 形 您:遊離
```

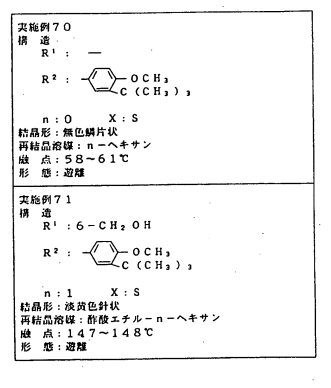
```
实施例59
構 造
  R':4-0H
         C (CH3) 3
         ∠c (сн₃) з
結晶形:無色粉末状
再結品溶媒:n-ヘキサン-酢酸エチル
磁 点:179~180℃ 形 態:遊離
实施例60
描 造
  R1:6-0CH3
        C (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>
结晶形:無色針状
再結晶溶媒:n -ヘキサン
啟 点:170.5~171.5℃
                      形 態:遊離
实施例61
構造
  R^1 : 6 - C \ell
        __C (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>
         √ он
        ←⟨C (CH3) 3
         X : S
  n : 1
粘晶形:無色針状
再結晶溶媒:nーヘキサンー酢酸エチル
```





```
実施例66
構 造
                   ΝН
  R': 6-0 (CH_2)_3 C-N < \frac{CH_3}{CH_3}
         C (CH3) 3
  n:1
結晶形:淡緑色粉末状
再結晶溶媒:2-プロパノールージエチルエーテル
啟 点:247~250℃
形 態: H C &
实施例67
構 造
  R^{1}: 4-0 (CH_{2})_{3} \stackrel{\text{N}}{N} = N < \frac{CH_{3}}{CH_{3}}
   粘晶形: 黄色粉末状
再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン
融 点:104~106℃
形 態:遊離
```





```
実施例72

構造

R¹:6-NH2

R²: - OCH3

C(CH3)3

n:1 X:S

結晶形:無色粉末状

再結品:150~151℃

形 態:遊離

実施例73

構造

R¹:6-CH2 N

OH

R²: - OCH3

C(CH3)3

n:1 X:S

結晶形:無色針状

再結品:25℃ (CH3)3

n:1 X:S
```

```
夹施例74
構 造
  R1:6-NH(CH2)3 N
             - O C H 3
            C (CH<sub>3</sub>) 3
           X : S
  n:1
结晶形:淡黄色粉末状
再結晶溶媒:エタノール
融 点:185~187℃
                ,соон
形 態: 2·
        ноос
実施例75
構造
  造
R':6-NHCO(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>N<
CH<sub>3</sub>
           C (CH3) 3
結品形: 無色粉末状
再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン
殷 点:85~87℃
形 態:遊離
```

```
実施例76
祸 造
  R : 6 - NHCO (CH2) 2 N
            - O C H 3
          = \langle c(cH_3) \rangle
结晶形: 無色粉末状
再結晶溶媒:酢酸エチル-n-ヘキサン
融 点:101~103℃
形 您:遊離
実施例77
構 造
  R ' :
          X : S
  n : 0
钻品形:淡黄色針状
再結品溶媒: 酢酸エチル-n-ヘキサン
啟 点:189~192℃(分解)
形 您:遊離
```

実施例78 描 造 R1:6-0H n : 1 X : S結晶形:無色針状 再結晶溶媒:エタノールー水 啟 点:238~241℃(分解) 形 態:遊離 実施例79 構 造 R1:6-0H n:1結晶形:無色針状 再結晶溶媒:エタノールー水 啟 点:177.5~178.5℃(分解) 形 態:遊離

```
实施例80
楜 造
  R1:6-0CH3
  n:1
结晶形:淡黄色針状
再結品溶媒:n -ヘキサン
敝 点:91~92℃
形 您:遊離
实施例81
拼 造
  R': 6 - OCN < \frac{CH_3}{CH_3}
        X : S
結品形:無色粉末状
再結晶溶媒:酢酸エチルージエチルエーテル
融 点:157~158℃
形 態:遊離
```

```
实施例82
構造
  R' : 6 - S - C N < \frac{C H_3}{C H_3}
  n : 1
         X : S
粘晶形: 無色粉末状
再結品溶媒: 酢酸エチルージエチルエーテル
啟 点:155~156℃
形 您:遊離
実施例83
構 造
  R1:6-0 (CH2) 3 N
  n : 1
結晶形:淡黄色不定形
NMR分析結果: 12)
形態:遊離
```

实施例84 構 造 R1:6-0H C 5 H 1 1 X : S钻晶形: 無色針状 再結晶溶媒:nーヘキサンージエチルエーテル 殷 点:60~61℃ 形 態:遊雕 实施例85 構 造 R1: n : 0 结晶形:無色針状 再結品溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン 啟 点:97.5~98℃ 形 旭:遊雞

実施例86 構 造 R1:6-CF3 n : 1 結晶形: 白色粉末状 再結晶溶媒: 酢酸エチル-n-ヘキサン 殷 点:205~206.5℃ 形 態:遊離 实施例87 搆 造 R1:6-C1 n : 1 X : NH结品形:淡黄色針状 再結晶溶媒:2ープロパノールー水 融 点:203~204℃ 形 態:遊離

实施例88

拼 造

R1:6-CF3

X : NHn : 1

結品形:白色粉末状

再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン

啟 点:91.5~92.0℃

形 態:遊離

実施例89

捎 造

R': 6-CF3

n:1X : NH

钻品形:白色粉末状

再結晶溶媒: ジエチルエーテル-n-ヘキサン 融 点: 264.5~265.5℃

形 應:遊離

実施例90

拼 造

R' : 6 - C &

С (СН3) 3 ОН

n : 1 X : NH

结晶形:無色鳞片状

再結晶溶媒:ジクロロメタンーメタノール

磁 点:286~292℃(分解)

NMR分析結果: 13) 形 態:遊離

实施例91

構 造

R1:6-C1

C (CH₃) 3 C (CH₃) 3 X : NC₂ H₅

結晶形:無色針状

再結晶溶媒:ジクロロメタンーn-ヘキサン

般 点:235~235.5℃

形 應:遊離

実施例92

拼 造

R' : 6 - C &

R2 : - CH2 S

X : NHn : 1

粘晶形:無色粉末状

再結晶溶媒:イソプロピルアルコール

啟 点:184.5~194.5℃(分解)

形 應: H C ℓ

実施例93

描 造

R1:6-CF3

X : NHn:1

粘晶形: 無色針状

再結品溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン

啟 点:191.5~192.5℃

形 態:遊離

实施例94

構 造

R1 : 6-C&

X : NHn : 1

結晶形:淡黄色鳞片状

再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン

殿 点:226~229℃

形 態:遊離

実施例95

梢 造

R1 : 6-C &

n : 1 X : NH

结晶形:淡褐色粉末状

再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン

般 点:237~238℃

形 您:遊雞

实施例96

構 造

R': 6 - Br

 $R^2: \sqrt{s}$

n:1 X:NH

粘晶形:無色粉末状

再結晶溶媒:ジクロロメタンーn-ヘキサン

融 点:149~150℃

形 態:遊離

实施例97

芿 造

R1:6-N

n:1 X:NH

钻品形: 無色粉末状

再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン

融 点:230℃(分解) NMR分析結果:14)

形 態:遊離

尖施例98

拼 造

R':6-N

 $R^2: \int_{S}$

n:1 X:NH

粘晶形: 無色粉末状

再結島溶媒:ジクロロメタンージエチルエーテル

融 点:171~172℃

形 您:遊離

実施例99

構 造

垣 R':6-0 (CH₂) 3

R 2 : (5)

n:1 X:NH 結晶形:淡黄色粉末状

将舗ル・次気 CO ポペ 再結品溶媒: ジクロロメタンージエチルエーテル

融 点:150~151℃

形 態:遊離

実施例100

構造

 $R^{1}: 6-S-C-N < \frac{CH_{3}}{CH_{3}}$

R² : ______

n:1 X:NH

精品形:淡褐色粉末状

再結晶溶媒:エタノールーnーヘキサン

战 点:241~243℃

形態:遊離

实施例101

祷 造

R1 : 6 - CF3

R 2 : _______

n:1

l CH₃

钻品形:無色粉末状

再結晶浴媒:ジエチルエーテルーn -ヘキサン

般 点:145℃(昇華)

形 態:遊離

李施例102

拼造

R1 : 5 - CF3

 $\mathbb{R}^2: \mathcal{A}_{\mathbb{C}}$

n:1 X:N

CH₃

结晶形:淡黄色粉末状

再結晶溶媒:ジクロロメタン-n -ヘキサン

啟 点:129~130℃

形 態:遊離

実施例103

構 造

 $R^1 : 6 - C \ell$

 $R^2: \sqrt{\mathbb{Q}}$

1:1 X:1

CH₃

结晶形:淡黄色鳞片状

再結晶溶媒:イソプロピルアルコールー水

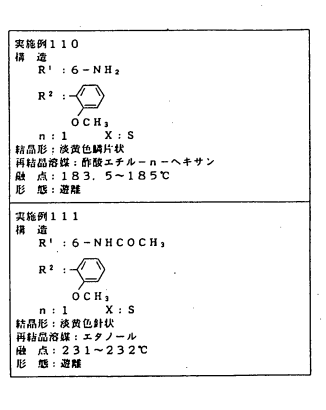
融 点:156.5~159.5℃

形 態:遊離

```
実施例104
構造
  R1:6-CF3
       X : N
  n:1
             CH<sub>2</sub> CH=CH<sub>2</sub>
結晶形: 無色粉末状
再結晶溶媒:nーヘキサン
融 点:102~103℃
形 版:遊離
实施例105
描 造
  R1:5-CF3
  n : 1
             CH2 CH=CH2
结晶形:無色粉末状
再結晶溶媒:n-ヘキサン
啟 点:67~68℃
形 悠:遊離
```

```
实施例106
梢 造
  R1:5-CF3
  n : 1
            C 5 H 11
粘晶形: 無色針状
再結晶溶媒:ジエチルエーテルーメタノール
融 点:97~99℃
形 態: HC &
实施例107
捐 造
  R1:6-CF3
         X : N
            C 5 H 11
結晶形:無色針状
再結晶溶媒:メタノールージエチルエーテル
融 点:91~93℃
形 您: HC &
```

```
实施例108
構 造
  R1 : 6 - C &
  n:1
钻晶形:淡黄色針状
再結晶溶媒:ジクロロメタン-n-ヘキサン
啟 点:154.5~157.5℃
形 態:遊離
实施例109
構 造
  R1:6-NO2
  n:1
钻品形:淡黄色針状
再結品溶媒:エタノール
融 点:193~195℃
形 態:遊離
```



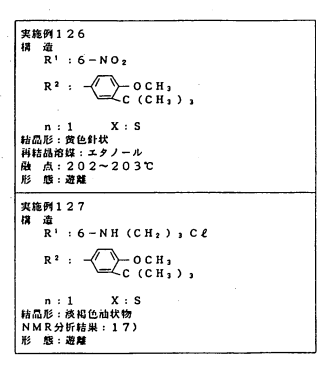
実施例113 構 造 R¹:6-NHC2H5 R2:-OCH3 n:1 X:S 結晶形: 黄色針状 再結晶溶媒:塩化メチレン-n-ヘキサン 融 点:146.5~147.5℃ 形 態:遊離 実施例116 構 造 R':6-OH 7-CH₂ C(CH₃)₃ 7-CH₂ C(CH₃)₃ R²: C(CH₃)₃ R:1 X:S 結晶形:淡葉色鱗片状 再結晶溶媒: かしの ローヘキサン 般 点:225~226.5℃ 形 態:遊離 実施例117 構 造 R':6-Cℓ R²: CCH₃ n:1 X:S 結晶形:無色針状 再結晶溶媒:塩化メチレン-n-ヘキサン 般 点:110.5~111℃ 形 態:遊離

実施例118 構 造 R1:6-C1 n : 1 X : S結晶形:無色鱗片状 再結品溶媒:クロロホルム 融 点:195~196℃ 形 態:遊離 突施例119 構造 R1 : 6 - C & O (CH₂)₂ Cℓ n:1 X:S 結晶形:無色針状 再結晶溶媒:塩化メチレン-n-ヘキサン NMR分析結果: 16) 形 您:遊離

```
実施例120 -
構 造
  R1 : 6 - 0 C 2 H 5
      O (CH<sub>2</sub>) 2 N < CH<sub>3</sub>
        X : S
  n : 1
結品形: 黄色粉末状
再結品溶媒:エタノール
融 点:234~236℃(分解)
形 : HC &
実施例121
梢 造
  R':6-0H
  n:1 X:S
結晶形: 贫色粉末状
再結品溶媒:エタノール
啟 点:235~236℃
形 態: HC &
```

```
実施例122
構 造
   R1:6-0H
   n : 1
            X : S
結晶形: 無色針状
再結晶溶媒:イソプロピルアルコール
啟 点:208~209℃
形 態:遊離
実施例123
揽 造
   R^{1}:6-0 (CH_{2})_{3} CN
   R<sup>2</sup>: C (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>
OH
C (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>
  n:1 X:S
結晶形:無色針状
再結晶溶媒:n-ヘキサン-酢酸エチル
做 点:135~137℃
形 態:遊離
```

```
契施例124
梢 造
  R1 : 6 - CN
  R<sup>2</sup> : — OCH<sub>3</sub> C (CH<sub>3</sub>) 3
   n\,:\,1\qquad \quad X\,:\,S
結晶形:無色針状
再結晶溶媒:エタノール
啟 点:164~165℃
形 您:遊離
実施例125
梢 造
  R1 : 6 - CHO
         C (CH<sub>3</sub>) 3
            X : S
粘晶形:淡黄色粉末状
再結晶溶媒: 酢酸エチル-n-ヘキサン
啟 点:161~162℃
形 悠:遊離
```



实施例128

構 造

R': 6-NHCO (CH2) 2 Cl

__осн, -с (сн,),

n : 1

結晶形:淡黄色粉末状 NMR分析結果: 18)

形 您:遊離

実施例129

捎 造

R' : 6 - 0 C 2 H 5

X : S

結晶形:淡褐色ブリズム状 再結晶溶媒:エタノール

做 点:142.5~143.5℃

形 您:遊離

実施例130

拼 造

R1 : 6 - 0 C 2 H 5

n:1

結晶形:無色針状

再結晶溶媒:nーヘキサン

殷 点:87~88℃

形 態:遊離

实施例131

構 造

R1 : 6 - NH 2

n : 1 X : NH

結晶形:淡黄色粉末状

再結晶溶媒:メタノールージエチルエーテル

酸 点:170℃以上(分解) NMR分析結果:19)

形 態: 2HC &

実施例132

祸 造

R1 : 6-0CH3

n:1 X:NH

钻品形:淡黄色鳞片状

再結晶裕謀:クロロホルムー石油エーテル

融 点:82~85℃

形 態:遊離

実施例133

R': 6-0H

X : NHn : 1

結晶形:淡黄色粉末状

| 街結品溶媒:エタノール-n-ヘキサン

殷 点:202~205℃

形 您:遊離

实施例134

構 造

 $R^{\dagger}: 6-OCN < \frac{CH_3}{CH_3}$

X : NH

結品形:淡黄色粉末状

再結晶溶媒:クロロホルムージエチルエーテル

融 点:113~117℃

形 態:遊離

実施例135

構造

R1:6-0C2 H5

n:1

結晶形:白色粉末状

再結品溶媒:酢酸エチルーn-ヘキサン

融 点:103~104℃

形態:遊離

第 3 表

```
NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)
                      δ值
   1. 55-1. 7 (2H, m)
   2. 0-2. 2 (2H, m)
   3. 15-3. 4 (2H, m)
  4. 1-4. 2 (2H, m)
   7. 32 (1 H. d-d, J=2. 2 Hz, 8. 6
       . H z )
   7. 46 (1H, d, J=8. 6Hz)
   7. 92 (1H, d, J=2. 1Hz)
    NMR (DMSO-de) 8値
   1. 55-1. 80 (2H, m)
   2. 00-2. 20 (2H, m)
  3. 20-3. 60 (3H, m)
2 4. 00-4. 20 (2H; m)
  7. 12 (1 H, d-d, J=2, 8. 5Hz)
  7. 50 (1 H, d, J = 2 H z)
  7. 82 (1 H, d, J = 8.5 Hz)
  8. 51 (2H, br-s)
    NMR (DMSO-de) δ値
  1. 60-1. 80 (2H, m)
  2. 10-2. 30(2H, m)
  3. 30-3. 50(3H, m)
3 4. 10-4. 30 (2H, m)
  7. 21 (1 H, d-d, J=1, 7. 8 H z)
  7. 36 (1 H, d-d, J=8, 7. 8 Hz)
7. 47 (1 H, d-d, J=1, 1, 8 Hz)
  8. 50 (3H, br-s)
```

```
NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ値
   1. 52-1. 78 (2H, m)
   2. 00-2. 20 (2H, m)
  3. 13-3. 52 (3 H, m)
4. 00-4. 23 (2 H, m)
   7. 50 (1 H, d, J = 2 H z)
   7. 95 (1 H, d, J = 2 H z)
   8.05-8.48(3H, m)
   NMR (CDCℓ3) δ値
  7. 30-7. 65 (6H, m)
   7. 68 (1H, s)
   NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ值
   7, 40 (1H, d, J = 2Hz)
  7. 80 (1H, d, J = 2Hz)
6 I
   8.00(2H, s)
    NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ値
   1. 85-2. 05 (2H, m)
   2.2-2.4(2H, m)
   2.80 (3H, s)
   2. 82 (3H, s)
  3. 5-3. 65 (2H, m)
   3.74 (1H, m)
   4. 2-4. 3 (2H, m)
   7. 00 (1 H, d-d, J=2. 3.
          8.8Hz)
   7. 46 (1 H, d, J = 2. 3 H z)
7. 52 (1 H, d, J = 8. 8 H z)
```

```
NMR (CDCl3)
  1. 51 (18H, s)
  2. 35-2. 52 (2H, m)
  2.89(6H, s)
  3. 23-3. 38 (2H, m)
8 \mid 4.17 (2H, t, J=5.5Hz)
  5, 55 (1H, s)
  7. 01 (1H, d-d, J=9, 2. 5Hz)
  7. 31 (1 H, d, J = 2, 5 H z)
  7.85(2H.s)
  7. 91 (1H, d, J = 9Hz)
   NMR (CDCℓ3) δ值
  1. 00-1. 45 (5H, m)
  1. 51 (18H, s)
  1. 70 (1 H, m)
  1. 85-1. 95 (2H, m)
  2. 07-2. 17 (2H, m)
  2. 24-2. 40 (2H, m)
  2. 59 (3H, s)
  2. 90 (1H. m)
  2. 97-3. 10 (2H, m)
  4. 13 (2H, t, J = 6Hz)
  5. 54 (1H, s)
  7. 02 (1 H, d-d, J=9, 2. 5 Hz)
  7. 32 (1 H, d, J = 2, 5 Hz)
  7.85(2H, s)
   7.89 (1H, d, J = 9Hz)
```

```
NMR (CDCl;)
   1. 51 (18H. s)
   1. 80-2. 05 (4H, m)
   2. 10-2. 27 (2H, m)
   2. 50 (1 H, m), 2. 70 (1 H, m)
   2. 92 (1 H, m)
   3. 18 (1H, m)
   3. 45 (1 H, m)
10 3. 58 (1 H, m)
   3. 78 (1 H, m)
   4. 13 (2H, t, J = 6 Hz)
   5. 55 (1H, s)
   7. 05 (1H, d-d, J=9, 2. 5Hz)
   7. 32(1 \text{ H}, d, J = 2.5 \text{ Hz})
   7.85(2H, s)
   7. 90 (1 H, d, J = 9 H z)
    NMR (CDCl3)
                    δlift
   1. 51 (18H, s)
   1. 50-1. 70(2H, m)
   1. 75-2. 10 (6 H, m)
   2. 16-2. 44 (1H. m)
   2. 33 (6H, s)
11 2. 50-2. 62 (2H, m)
   3.00-3.13(2H, m)
   4. 08 (2H, t, J = 6.5 Hz)
   5. 53 (1H, s)
   7. 04 (1 H, d-d, J=9, 2. 5 Hz)
   7. 33 (1 H, d, J = 2. 5 H z)
   7. 85 (2H, s)
     89(1H, d, J=9Hz)
```

```
NMR (CDCl3)
                   る 値
  1. 75-2. 25 (6H, m)
  2.32 (1H, m)
  2. 52 (1H, m)
  2. 85 (1H, m)
  2. 94 (3H, s)
  3. 07 (3H, s)
  3. 22-3. 42 (2H, m)
12 | 3. 98-4. 18 (2H, m)
  6. 30 (1H, m)
  6. 78 (1H, m)
  6. 94 (1H, m)
  7. 02 (1 H, d-d, J=9, 2. 5 Hz)
  7. 31 (1H, d, J = 2. 5Hz)
   7. 74 (1H. d. J-9Hz)
    NMR (DMSO-ds) δ値
   1.48(18H, s)
  7. 19 (1H, br-d, J=9Hz)
13 7. 46 (1 H, s)
  7. 40-7. 80 (2H, m)
  7. 96 (2H, s)
  12.88(1H, m)
    NMR (CDCl3)
  1. 94-2. 14 (4H, m)
   3. 32-3. 40 (4H, m)
  6. 50-6. 70 (2H, m)
   7. 09 (1H; d-d, J=4. 5Hz)
   7. 37 (1H, d, J=4Hz)
   7. 47-7. 57 (2H, m)
```

```
NMR (CDCl3) δ値
   2. 29 (2H, m)
   3. 78(2H, t, J=6Hz)
   4. 05 (3H, s)
  4. 20 (2H, t, J=6Hz)
15
   7. 00-7. 20 (3H, m)
7. 33-7. 50 (2H, m)
   7. 96 (1H, d, J = 9Hz)
   8. 46(1H, dd, J=9, 2Hz)
     NMR (CDCℓ3) δ位
   4. 02 (2H, t, J = 6Hz)
   4. 45 (2H, t, J = 6 H z)
   7. 00 (1H, d, J = 8 H z)
  7. 16 (1H, m)
   7. 38-7. 55 (2H, m)
   7. 90 (1 H, d, J = 2 H z)
   7. 97 (1 H, d, J=8. 7 Hz)
8. 53 (1 H, d-d, J=1. 7. 8 Hz)
     NMR (CDCl3)
                    8 値
   1. 44 (9H, s)
   2. 13 (2H, m)
   3. 41 (2H, i, J = 7Hz)
   3. 69(2H, t, J=7Hz)
17 3. 90 (3H, s)
   6. 76 (1 H, d-d, J=9. 2 H z)
   6. 93 (1H, d, J=9Hz)
   7. 02 (1H, d, J=2Hz)
    7. 78-7. 88 (2H, m)
    7. 95 (1H, d, J = 2Hz)
```

```
NMR (CDCℓ<sub>3</sub>) δ値

1. 42 (9H, s)

2. 90 (2H, t, J=6Hz)

3. 93 (3H, s)

3. 94 (2H, t, J=6Hz)

7. 18 (1H, d, J=9Hz)

7. 60 (1H, d-d, J=9. 2Hz)

7. 83-8. 03 (3H, m)

8. 52 (1H, s)

NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ値

7. 24-7. 50 (2H, m)

7. 71 (1H, s)

7. 77 (1H, d, J=8Hz)

8. 03 (1H, d, J=5Hz)

8. 26 (1H, d, J=4Hz)
```

实施例136

2-アミノチオフェノール3g、2-カルボキシチオフェン4.4g及び五酸化リン5.1gをメタンスルホン酸40gに加え、窒素雰囲気下、70℃で8時間加熱機伴した。氷水にあけクロホルムで抽出し、クロロホルム層を水洗、留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン: n-ヘキサン=1:1) で精製後、塩化メチレンーn-ヘキサンより再結晶し、無色針状品の2-(2-チェニル) ベンズチアル3.5gを得た。

融点:97.5~98℃

実施例137

窒素雰囲気下、五酸化リン8g及びメタンスル ホン酸80gの混合物に、o-アニス酸4g及び 3、4-ジアミノベンゾトリフルオライド4gを 加え80℃で12時間加熱攪拌した。氷水にあけ 水酸化ナトリウム溶液でアルカリ性にし、折出品を沪取、水洗乾燥した。結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:酢酸エチル: nーヘキサン=1:1:1)で精製後、酢酸エチルーnーヘキサンより再結品し、白色粉末の2ー (2ーメトキシフェニル)ー6ートリフルオロメ チルベンズイミダゾール4.3gを得た。

融点:205~206.5℃

実施例136及び137と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例33~84、87~135の化合物を得る。

实施例138

空来雰囲気下、2-アミノー5-エトキシチオフェノール6.9g、2-ホルミルピロール3.4g及び粉砕したモレキュラーシープス4人6gをピリジン60配に加え、室温にて2日間投搾した。氷水にあけクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を水、5%塩酸水、飽和重曹水、飽和

実施例138及び139と同様にして適当な出 発原料を用いて、前記実施例33~94、96~ 128、130~135の化合物を得る。 実施例140

3 - プロモー4 - (4 - メトキシー3 - t - ブ チルチオペンソイルアミノ) ペンソニトリル 1.48gをジメチルホルムアミド15 mに溶解 し、1,1,3,3 - テトラメチルグアニジン 0.89gを加え、100℃で1.5 時間加熱攪 拌した。減圧下濃縮後、残渣にエタノールを加え、 折出晶を沪取し、エタノールより再結晶し無色針 状品の2 - (4 - メトキシー3 - t - ブチルフェ ニル) - 6 - シアノベンズチアソール0.93g を得た。

融点:164~165℃

実施例140と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例33~85、109~123、125~130、135の化合物を得る。

食塩水で洗浄し、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製後、エタノールより再結晶し淡褐色プリズム晶の2ー(2ーピロリル)-6-エトキシベンズチアゾール2、1gを得た。

触点:142.5~143.5℃ 実施例139

4-クロローローフェニレンジアミン2g及び3-チオフェンアルデヒド1.57gをエタノール20㎡に加え、6時間加熱還流した。減圧下濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1:1)で精製し、塩化メチレンーn-ヘキサンより再結晶し淡褐色粉末の2-(3-チエニル)-6-クロロベンズイミダゾール0.6gを得た。

融点:237~238℃

実施例141

SnCℓ2・2H2 O 2.4gを濃塩酸10 〒10-60℃で溶解させ、同温度で3-二トロー4-(2-テノイルアミノ)ーベンソトリフルオライド1gを添加した。更に1時間加熱環流後、冷却し折出晶を沪取した。得られた結晶を水に懸濁させ、飽和重曹水で中和した。折出晶を沪取した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロホルム:酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)で精製した。塩化メチレン-n-ヘキサンより再結晶し、無色針状晶の2-(2-チェニル)-6-トリフルオロメチルベンズイミダソール0.6gを得た。

融点:191.5~192.5℃

実施例141と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例34、86~92、94~ 108、131~134の化合物を得る。 実施例142

融点:184.5~194.5℃(分解) NMR:δ(DMSO-d₆):

4. 97 (2H, s)

7 20 (1 H, m)

末の2-(4-ジメチルアミノピペリジニル)-6-(o-クロロペンジロキシ)-ベンズチアゾール・塩酸塩<math>0.12gを得た。

融点:244~245℃

実施例144

融点:113~117℃

7. 52 (1 H, br-d, J = 8 H z)

7. 57 (1 H, d-d, J=2, 8. 5 H z)

7.75 (1H, m)

7. 82 (1 H, d, J = 8.5 Hz)

7. 90 (1 H, d, J = 2 H z)

8, 46 (1H, m)

实施例143.

実施例143及び147と同様にして適当な出 発原料を用いて、前記実施例11、18、19、 20、29、30、33、34、38、39、 40、41、50、55、60、62~69、 80、81、82、83、99、120、129、 130、132、135の化合物を得る。

実施例145

2-(2-メトキシフェニル)-6-ヒドロキシベンズチアソール4g、1-ブロモー3-クロロプロバン4.9g及びDBU4.7gをイソプロピルアルコール100型に加え12時間加熱図流した。減圧下濃縮後、残渣に水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を5%水酸化ナトリウム、水で洗浄し、乾燥でシリカゲルカレ、減圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:n-ヘキサン=1:1)で精製し、2-(2-メトキシフェニル)-6-(3-クロプロポキシ)ベン

ズチアソールの白色粉末3. 3gを得た。 NMR:δ(CDCl3):

- 2. 29 (2H, m)
- 3. 78(2H, t, J = 6Hz)
- 4.05(3H, s)
- 4. 20 (2H, t, J = 6 Hz)
- 7. 00-7. 20(3H, m)
- 7.33-7.50(2H, m)
- 7. 96 (1 H, d, J = 9 H z)
- 8. 46 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz) 実施例146

2-(2-メトキシフェニル) -6-(3-クロフロボキシ) ベンズチアソール 0.5 g 及び沃化ナトリウム 1 g をアセトン 1 0 配に加え、 1時間加熱還流した。炭酸カリウム 1 g 及びジエタノールアミン 0.8 g を加え、更に 4 0 時間加熱 環流した。 対圧下 濃縮後、 残渣に水を加えクロロホルムで抽出した。 クロロホルム 層を水洗、 乾燥

融点:158,5~161,5℃

実施例147と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例2、4、12、14~23、26、28~32、36、37、38、41、55、62、63、74、113の化合物を得る。 実施例148

2- (4-ジメチルアミノピペリジノ) -4-

(硫酸ナトリウム) し、減圧下、溶媒留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩 化メチレン:メタノール=10:1)で精製後、 n - ヘキサンーエーテルより再結品し、無色プリ ズム品の2-(2-メトキシフェニル)-6-(N, N-ジエタノールアミノプロポキシ)-ベ ンズチアゾール150 mgを得た。

融点:83~85.5℃

実施例146と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例36、38、39、41、55、62~64、67、68、69、83の化合物を得る。

实施例147

2- (4-ジメチルアミノピペリジニル) -5
-アミノ-6-エトキシベンズチアゾール
0. 64gのジメチルホルムアミド溶液 (15配)
に水素化ナトリウム (60%油性) 0. 12gを
窒素雰囲気下加え、窒温下15分費枠した。 o-

アミノー6ーヒドロキシベンズチアソール1.7gをエタノール30配に加え無水酢酸1.5配を加え室温下、終夜攪拌した。減圧下濃縮後炭酸カリウム2g、メタノール50配を加え2時間、室温にて攪拌した。炭酸カリウムを沪去後、濃縮し、水に溶解後、酢酸でpH=8~9にし、折出品を沢取した。含水メタノールより再結品し無色針状晶の2-(4-ジメチルアミノピペリジノ)-4-アミドー6-ヒドロキンベンズチアソール1.3gを得た。

融点:230~232℃

実施例148と同様にして適当な山発原料を用いて、前記実施例3、10、11、18、20、24~26、75、76、111の化合物を得る。 実施例149

2- (o-メトキシフェニル) - 6-アセトア ミドベンズチアゾール1. 1 gを無水テトラヒド ロフラン30 Wに溶解させ、窒素雰囲気下、水素 化リチウムアルミニウム 0. 33gを加え、30分間加熱遠流した。冷後、飽和硫酸ナトリウム水溶液を加え撹拌後、クロロホルムを加えてセライト沪過し、母液をクロロホルムで抽出した。クロホルム層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、域圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製し、塩化メチレンーローへキサンより再結晶し、黄色針状晶の2-(o-メトキシフェニル)-6-エチルアミノベンズチアゾール 0.85gを得た。

融点:146.5~147.5℃

央施例149と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例12、14~20、28~32、36、37、41、55、62、63、74の化合物を得る。実施例150

2- (4-メトキシ-3-t-ブチルフェニル) -6-アミノベンズチアソール0. 4g、1-ブロモ-3-クロロプロバン2. 02g及び炭酸ナ

7. 78-7. 88 (2H, m)

7. 95 (1 H, d, J = 2 H z)

実施例151

2-(4-メトキシー3-t-ブチルフェニル) -6-アミノベンズチアゾール1gを塩化メチレ ン30㎡に溶解し、トリエチルアミン0.71g を加えた。室温撹拌下、3-クロロプロピオニル クロライド0.45gを滴下し、同温度で1時間 投拌した。減圧下濃縮後、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製し、 淡黄色粉末の2-(4-メトキシー3-t-ブチ ルフェニル)-6-[(3-クロロプロピオニル) アミノ] ベンズチアゾール0.58gを得た。

 $NMR: \delta(CDC\ell_3):$

- 1. 42 (9 H, s)
- 2. 90 (2H, t, J = 6Hz)
- 3. 93 (3H, s)
- 3. 94 (2H, t, J = 6 Hz)

トリウム 1.36 gをエタノール 1 2 配に加え、 1 0 時間加熱遠流した。減圧下濃縮後、残渣に水 を加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶 媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(酢酸エチル:n-ヘキサン=1:4) で精製し、淡褐色油状物の2-(4-メトキシー 3-t-ブチルフェニル)-6-(3-クロロブ ロピルアミノベンズチアゾール 0.4 gを得た。

 $NMR : \delta (CDC\ell_3) :$

- 1.44 (9H, s)
- 2. 13 (2H, m)
- 3. 41(2H, t, J=7Hz)
- 3. 69(2H, t, J = 7Hz)
- 3.90 (3H, s)
- 6. 76(1 H, d-d, J=9, 2 Hz)
- 6. 93 (1 H, d, J = 9 H z)
- 7. 0.2 (1 H, d, J = 2 H z)

7. 18 (1H, d, J = 9 H z)

7. 60 (1 H, d-d, J=9, 2 H z)

7. 83-8. 03 (3H, m)

8.52(1H, s)

实施例152

2- (4-メトキシー3-tーブチルフェニル)
-6- (3-クロロプロピルアミノ) ベンズチア
ソール0. 38g、沃化ナトリウム0. 29g及
び4-ジメチルアミノピペリジン0. 13gをジ
メチルホルムアミド10㎡に加え130℃で1時間、加熱攪拌した。減圧下濃縮後、残渣に飽和低

曹水を加え酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層
を水洗、乾燥(硫酸マグネシウム)し、減圧下、
溶螺留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト
グラフィー(塩化メチレン:メタノール:アシー
ール中フマル酸塩とした後、エタノールで再結晶
し、黄色粉末の2- (4-メトキシー3-tーブ

チルフェニル) - 6 - [3 - (4 - ジメチルアミ ノピペリジニル) プロピルアミノ] ベンズチアソ ール・フマル酸塩0. 26gを得た。

融点:185~187℃

実施例153

2- (4-メトキシー3- t-ブチルフェニル) -6- [(3-クロロブロピオニル)アミノ] ベンズチアゾール 0.75g、沃化ナトリウム 0.56g及び4-ジメチルアミノピペリジン 0.26gをアセトニトリル20配に加え50℃ で3時間、加熱撹拌した。減圧下濃縮後に 飽和重費水を加え塩化メチレンで抽出した。塩化 メチレン胎を水洗、乾燥(硫酸マグネシウム) メチレン胎を水洗、乾燥(硫酸マグネシウム) はにでマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール: アンモニア水=50:10:1)で精製した。酢 で2- (4-メトキシー3-t-ブチルフェニル)

化メチレン: n - ヘキサン=5:1) で精製後、 酢酸エチル-n - ヘキサン=5:1 で精製し、淡 黄色粉末の2-(4-メトキシ-3-t-ブチル フェニル) - 6-ホルミルベンズチアゾール 0.4gを得た。

融点:161~162℃

実施例155

2-(4-メトキシー3-tープチルフェニル) -6-ホルミルベンズチアゾール 0.37gを塩 化メチレン3配ーメタノール6配の混合溶媒に加 え、室温下、水染化ホウ紫ナトリウム43gを加 えた。1時間室温にて攅搾後、減圧濃縮した。残 値に水を加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチ レン層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧 下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(塩化メチレン)で精製後、酢酸 エチルーnーへキサン=1:10より再結晶し、 淡黄色針状品の2-(4-メトキシー3-tープ 一6 − [3 − (4 − ジメチルアミノピペリジニル)
プロピオニルアミノ] ペンズチアソール 0. 4 0
gを得た。

融点:101~103℃

実施例152及び153と同様にして適当な出 発原料を用いて、前記実施例37、75の化合物 を得る。

実施例154

2-(4-メトキシ-3-t-ブチルフェニル) -6-シアノベンズチアソール0.92gをトル エン30㎡に溶解し、-60℃でジイソブチルア ルミニウムハイドライド(1.5 N、トルエン中) を滴下した。滴下終了後、30分をかけ室温まで 昇温した。氷冷下、飽和塩化アンモニウム水溶液 を加え、5%塩酸水溶液で酸性にした後、塩化メ チレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗、乾燥 (硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩

チルフェニル)-6-ヒドロキシメチルベンズチ アソール0.25gを得た。

融点:147~148℃

実施例156

2-(4-メトキシー3-tープチルフェニル) -6-ヒドロキシメチルベンズチアソールの. 2 gを塩化チオニル6配に加え、室温下、1時間 押した。減圧凝縮後、乾燥クロロホルムを加え3 ロナがした。得られた2-(4-メトキンー3-ナアソールを含む残渣にsープロリメール60 軽、 DBU90 軽及びイソプロピルアルコール6 配を 加え3 はたっぱんですっているのでない。 DBU90 転及がイソプロピルアルコール6 配を 加え3 はたっぱんであるが、 がルカラムクロマトグラフィー(地 チレン:メタノールー20:1)で精製した。ローメートキシー3-tープチルフェニル)-6-「(2-s-ヒドロキシメチルピロリジル)メチ ル] ベンズチアソール 0. 15gを得た。

融点:134~135℃

実施例157

·シアノプロポキシ) ベンズチアゾール4. 2gを 得た。

融点:135~137℃

実施例159

2-(3.5-ジー・ロブチルー4-ヒドロキシフェニル) -6-(3-エトキシー3ーイミノブロボキシ) ベンズチアソール 0.55gをエタノール30配に溶解させ、ジメチルアミン・塩酸塩110酸を加え、室温下終夜投枠した。減圧濃縮後、ジエチルエーテルを加え、折出晶を沪取した。イソプロピルアルコールージエチルエーテルより再結晶し淡緑色粉末の2-(3.5-ジー・スチルアミノー3ーイミノブロボキシ) ベンズチアソール・塩酸塩0.5gを得た。

股点:247~250℃

実施例159と同様にして適当な山発原料を用いて、前記実施例65の化合物を得る。

= 20:1→8:1)で精製し、クロロホルムより再結晶し、白色粉末の2-(o-メトキシフェニル)-6-[N¹-(o-クロロベンジル)アミジノ]ベンズチアソール18gを得た。

融点:275~277℃(分解)

実施例158

实施例160

| 融点:225~226.5℃

实施例161

2 - [2 - (N - メチル) ピロリル] - 6 - ジ

メチルチオカルバモイルオキシベンズチアゾールをジフェニルエーテル200配に加え、2時間加熱還流した。冷後、反応液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製した。
酢酸エチルージエチルエーテル=1:1より再結品し、白色粉末の2-[2-(N-メチル)ピロリル]-6-(ジメチルカルバモイルチオ)ベンズチアゾール7.04gを得た。

融点:155~156℃

実施例161と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例100の化合物を得る。

実施例162

2-(2-チェニル)-6-アミノベンズイミ ダゾール・2塩酸塩240gに飽和重曹水を加え 塩化メチレンで抽出し、減圧下溶媒を留去した。 残渣に2,5-ジメトキシテトラヒドロフラン 110g及び酢酸6配を加え、80℃で2時間加 熱撹拌した。酢酸を留去後、飽和重曹水を加え塩

化メチレン: n - ヘキサン=1: 2より再結晶して白色粉末の2 - (2 - チエニル) - 6 - (1 - ピロリジニル) ベンズイミダゾール160 嘘を得た。

融点:230℃(分解)

 $NMR: \delta (CDC\ell_3):$

- 1. 94-2. 14 (4H, m)
- 3. 32-3. 40 (4H, m)
- 6.50-6.70(2H, m)
- 7. 09 (1 H, d-d, J=4, 5 H z)
- 7. 37 (1 H, d, J = 4 H z)
- 7. 47-7. 57 (2H, m)

実施例163と同様にして適当な山発原料を用いて、前記実施例16の化合物を得る。

実施例164

2- (2-チエニル) - 5-トリフルオロメチルベンズイミダソール 0. 6gをDMF20配に 溶解させ、水素化ナトリウム (60%油性) 化メチレンで抽出した。有機船を水洗、乾燥(硫酸マグネシウム)後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製し、塩化メチレンージエチルエーテルより再結品して白色粉末の2-(2-チエニル)-6-(1-ピロリル)ベンズイミダゾール120gを得た。

融点:171~172℃

実施例163

2- (2-チエニル) -6-アミノベンズイミダゾール・2塩酸塩390gをエタノール12gに加え、炭酸ナトリウム1.7g及び1.4ージブロモブタン2.89gを加え1時間加熱湿流した。減圧下濃縮後、残渣に水を加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗、乾燥(硫酸マグネシウム)し、減圧下、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=50:1)で精製し、塩

・O. 11gを加え室温下、20分投枠した。室温にて沃化メチルO. 48gを滴下後40℃で2時間投枠した。減圧下濃縮後、残渣に水を加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン層を水洗留を水焼なが、減圧下、溶媒のフェンののようのですが、ないでは、ないでは、カーへキサンコンのでは、では、まり再結晶し白色粉末の1ーメチルー2ー(2ーチェニル)ー6ートリフルオロメチルベンズイミダゾール

80 mgを得た。

融点:145℃(昇準)

R f ≒ 0. 6のほうを塩化メチレンーn - へキ サンより再結品し淡黄色粉末の1-メチルー2-(2-チエニル) - 5-トリフルオロメチルベン ズイミダソール160 mgを得た。

融点:129~130℃

実施例164と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例91、103~108の化合物を得る。

实施例165

2-(2-ヒドロキシフェニル) -6-クロロ ベンズチアソール2g、N, Nージメチルア リ プロピルクロライド1. 2g及びDBU1. 6gをイソプロピルアルコール50配に加え、3時間加入のでは、10元のでは

で精製後、塩化メチレンーn - ヘキサンより再結 晶し、無色針状晶の2 - (2 - クロロエトキシフェニル) - 6 - クロロベンズチアソール5gを得た。

 $NMR: \delta(CDC\ell_3):$

4. 02 (2H, t, J = 6 H z)

4. 45(2H, t, J=6Hz)

7. 00 (1 H, d, J = 8 H z)

7. 16 (1H, m)

7. 38-7. 55 (2H, m)

7. 90 (1 H, d, J = 2 H z)

7. 97 (1 H, d, J = 8.7 Hz)

8.53 (1 H, d-d, J=1.7, 8 Hz) 実施例 1 6 7

2- (2-クロロエトキシフェニル) -6-クロロベンズチアゾール1g、メチルアミン (40%溶液) 20配をエタノール20配に加え、60~70℃で5時間加熱攪拌した。減圧下濃縮後、

塩2gを得た。

融点:199.5~201.5℃

実施例165と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例35~44、46~54、86~88、109~117、120、121、124~128、135の化合物を得る。

実施例166

2-(2-ヒドロキシフェニル) -6-クロロベンズチアゾール6g、炭酸カリウム4.14gをアセトニトリルー水=1:1(100元) に加え、5分間、加熱還流した。更に1-クロロー2ープロモエタン5.8配を加え、10時間加熱還流した。更に炭酸カリウム2g、1-クロニー2ープロモエタン5.8gを加え、4時間加熱還流した。冷後、折出品を沪取し、クロロホルムに溶解後、クロホルム層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)

残渣に水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム届を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=10:1)で精製し、アセトン中、蓚酸塩とした。含水エタノールより再結品し、白色粉末の2ー(2ーメチルアミノエトキシフェニル)-6-クロロベンズチアゾール・蓚酸塩0.55gを得た。

実施例167と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例43~51、53、54、120、121の化合物を得る。

融点:226.0~227.0℃(分解)

实施例168

2- (4-アセトアミドピペリジノ) -6-クロロベンズチアゾール2gを6N塩酸30配に加え、5時間加熱還流した。反応液を濃縮乾固後、残渣を含水エタノールより再結晶し淡黄色リン片状晶の2- (4-アミノピペリジノ) -6-クロ

ロベンズチアゾール・塩酸塩1gを得た。

融点:300℃以上

NMR: & (DMSO-de):

- 1. 55-1. 7 (2H, m)
- 2.0-2.2(2H, m)
- 3. 15-3. 4 (2H, m)
- 4. 1-4. 2 (2H, m)
- 7. 32 (1 H, d-d, J=2. 2, 8. 6 H z)
- 7. 46 (1 H. d. J = 8. 6 H z)
- 7. 92 (1 H, d, J = 2. 1 Hz)

実施例169

2-(4-アミノピペリジノ)-6-クロロペンズチアソール・塩酸塩〇.9g及び35%ホルマリン1配を98%蟻酸5配に加え、100℃、5時間加熱攪拌した。減圧下濃縮後残渣に水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留

クロロホルムを加えて、不溶物を沪去した。水層をクロロホルムで抽出し、有機隔を併せて水洗乾燥 (硫酸ナトリウム) した。減圧濃縮後、メタノールーn - ヘキサンより再結品し、灰色粉末の2- (4-カルポベンジロキシピペラジニル) - 6- アミノベンズチアゾール5.6 gを得た。

融点:126~129℃

突施例171

2-(o-メトキシフェニル) -6-ニトロベンズチアゾール4.6g、SnCℓ2・2H2O20gを凝塩酸100型に加え、80℃で1時間加熱概拌した。氷水にあけ、水酸化ナトリウムでアルカリ性とし、クロロホルムで抽出した。クロホルム層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。粗結晶を酢酸エチルーn-ヘキサンで再結晶し淡黄色リン片状晶の2-(o-メトキシフェニル)-6-アミノベンズチアゾール4gを得た。

去した。残流をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=20:1)で精製した。塩酸を加え、濃縮乾固後、エタノールーnーへキサンより再結晶して白色粉末の2ー(4ージメチルアミノピペリジノ)-6-クロロペンズチアゾール・塩酸塩0.71gを得た。

融点:285℃(分解)

実施例169と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例12、15~20、28~32、36、37、43~52、55、62、63、67~69、74、75、76、113、120、121の化合物を得る。

实施例170

2- (4-カルボベンジロキシピペラジニル) -6-ニトロベンズチアゾール8g、SnCℓ2 ・2H2O 23gを無水エタノール200配に加え、窒素芬囲気下70~80℃で2時間加熱投 搾した。冷後、水にあけ、飽和重暫水で中和後、

融点:183.5~185℃ 実施例172

2-(4-メトキシー3-t-ブチルフェニル) -6-ニトロベンズチアソール〇. 96gを酢酸 50配に懸濁し、10%パラジウム炭素〇. 3g を加えた。80℃に常圧下、1時間、接触水 な放、触媒を护去し沪液を減圧下濃縮した。飽和 重水を加え塩化メチレンで抽出した。塩化メチレン間を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧 下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製後、酢 エチルーローヘキサン=1:5で再結品し、1000 エチルーローマミノベンズチアソール〇. 5gを 得た。

融点:150~151℃

実施例170、171及び172と同様にして 適当な出発原料を用いて、前記実施例29、30、

31及び131の化合物を得る。 实施例173

2-(2-メトキシフェニル)-6-エトキシ ベンズチアソール3、4gを47%臭化水素酸水 40配に加え4時間加熱還流した。水にあけ折出 点を沪収した。含水エタノールより再結晶し、淡 黄色プリズム状晶の2-(2-メトキシフェニル) -6-ヒドロキシベンズチアソール2.3gを得っ た。

融点:190~195℃

実施例174

窒素雰囲気下、無水ヘキサメチルフォスフォリ ルトリアミド250mにn-ブタンチオールを加 え、メタノールー氷にて冷却下、nープチルリチ ウム (1. 6N、n-ヘキサン中) 160 配を滴 下した。室温にて30分間攪拌後、2-(3,5) -ジーt-プチル-4-ヒドロキシフェニル)-6-メトキシベンズチアソール35gの無水ヘキ

エニル) -6-ヒドロキシベンズイミダソール 2. 6gを得た。

融点:202~205℃

实施例176

2-(2-メトキシフェニル)-6-トリフル オロメチルペンズイミダソール4gの塩化メチレ ン溶液40配にBBr3 の塩化メチレン溶液(1 M溶液82元)を氷冷下、滴下した。更に15時 間加熱還流後、氷水にあけ水酸化ナトリウム溶液 で中和し、クロロホルム:メタノール=8:1の 混液で抽出し、水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し た。減圧下濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロ 、 ロホルム届を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、 マトグラフィー(塩化メチレン)で精製し、ジエ チルエーテルーn-ヘキサンより再結品し、白色 粉末の2-(2-ヒドロキシフェニル)-6-ト リフルオロメチルベンズイミダソール 0.8gを 得た。

融点:264.5~265.5℃

サメチルフォスフォリルトリアミド溶液100配 に滴下した。同温度で30分批拌後、70~80 でで6時間加熱機件した。水にあけ、酢酸で中和 後、酢酸エチルで抽出した。水、飽和重曹水、飽 - 和食塩水で洗浄後、乾燥 (硫酸ナトリウム) した。 減圧下溶媒留去後、残渣にn-ヘキサンを加え結 **品化し、組結晶を浄取、酢酸エチルーn-ヘキサ** ンより再結品して、無色針状品の2-(3,5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)-6 - ヒドロキシベンズチアソール29gを得た。

融点:289~291℃(分解)

实施例175

2-(2-チェニル)-6-メトキシベンズイ ミダソール3. 1 gを47%臭化水素酸40配に 加え、3時間加熱投拌した。冷後、折出晶を沪取 し水に懸濁させ炭酸ナトリウムで中和し折出した 結晶を沪取、水洗、乾燥した。エタノールーnー ヘキサンより再結晶し淡黄色粉末の2-(2-チ

実施例173~176と同様にして適当な出発 原料を用いて、前記実施例28、31、32、 56、57、59~69、77、78、79、 84, 90, 115, 116, 118, 121, 123の化合物を得る。

実施例177

2- (4-カルポペンジロキシピペラジニル) -6-(o-クロロベンジルアミノ) ベンズチア ソールO. 4gを1N塩酸50Wに加え18時間 加熱還流した。冷後、水酸化ナトリウム水溶液で アルカリ性にし、クロロホルムで抽出した。クロ 減圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール -8:1)で精製し、塩酸/エタノールを加え濃 縮した。エタノールージエチルエーテルより再結 晶し淡黄色粉末の2-ピペラジニル-6-(o-クロロベンジルアミノ) ベンズチアゾール・塩酸 塩0.15gを得た。

融点:215~218℃(分解)

实施例178

2-(4-ヒドロキシー3.5-ジーtーブチルフェニル)ベンズチアソール1.5gをメタンスルホン酸20配に加え90~100℃で4時間投押した。水にあけクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、減圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製し、酢酸エチルーnーヘキサンより再結晶し、淡黄色針状晶の2-(4-ヒドロキシー3-tーブチルフェニル)ベンズチアソール0.45gを得た。

融点:189~192℃(分解)

実施例179

2-(2-ピロリル)-6-エトキシベンズチ アソール1.1gをジメチルホルムアミド15配 に溶解し、氷冷下、水素化ナトリウム(60%油

り0.1%エチレンジアミン四酢酸・二ナトリウ ム塩 (EDTA・4Na) 添加にて採血を行ない 速やかに多血小板血漿(PRP)を分離した。続 いてタイロード級衝液 (50 m M トリス、0.1 % E D T A 、 C a (-) 、 M g (-) 、 0. 14 %BSA添加pH7.4)にて2回洗浄し同級衝 波に300000ノμℓの血小板数に調整して懸 濁した(EDTA-WP)。 コラーゲンはシグマ 社製タイプ I (ウシ皮膚由来) 4 mgを83.5 m M の酢酸 O. 25 配に溶かし、8 配の蒸留水を 加え、4℃にて2分間超音波懸濁を行った後、上 清5恥をとりコラーゲン溶液とした。化合物は可 能な限り、 2×10^{-2} M以上の濃度となるように ジメチルホルムアミド (DMF) にて溶解させた。 通常、血小板凝集能の検査方法に用いられる血小 板凝集トレーサー (二光パイオサイエンス) を利 用して血小板浮游液の濁度の変化をガラスキュベ ット越しに透過光の変化を記録し、血小板粘着度

性) 0. 22gを加えた。室温にて、 0. 5時間 提件後、沃化メチル 0. 7gを加え、室温にて終 夜攪拌した。水を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)し、 滅圧下、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製後、 ローヘキサンより再結品し、無色針状品の2ー [2-(Nーメチル)ピロリル] -6-エトキシ ベンズチアソール 0. 4gを得た。

融点87~88℃

実施例179と同様にして適当な出発原料を用いて、前記実施例79、80、81、82、84 の化合物を得る。

血小板粘着スクリーニング法

本方法は基本的にインビトロにおいて凝集反応 が阻止された条件下において血小板がコラーゲン 繊維に粘着してゆく過程を定量化しようとするも のである。血小板機能が正常で且つ健康なヒトよ

を測定した。なお記録計の感度を通常の5倍の感度(20mV)として変化をトレースした。付属のガラスキュベットにEDTA-WP、200μ 化を入れ、さらに化合物液1μℓを添加して室温にて5分間インキュベートした後、血小板トレーサーにキュベットをセットし37℃になるまで1分間待ちコラーゲン液を20μℓ(50μg/配)前後添加して、血小板粘養度を測定した。

加制率%は以下の方法で求めた。

対照群の透過度 - 投薬群の透過度 抑制率 - - - - - × 100 対 照 群 の 透 過 度

結果を下記第4表に示す。

供試化合物Ma

- 2-(1-ピペラジニル)-6-クロロベンズチアソール・塩酸塩
- 2-(3,5-ジメチル-1-ピペラジニル)-6-クロロベンズチアゾール・塩酸塩

- 2-(4-アミノ-1-ピペリジニル) 4.6-ジクロロベンズチアゾール・2塩酸塩
- 4. 2- (4-アセチルアミノ-1-ピペリジニル) -6-エトキシカルボニルメトキシベンズチアソール
- 5. 2- [4-(1-ピペリジニル) -1-ピペリジニル] -6-クロロペンズチアゾール
- 6. 2-(4-ジメチルアミノ-1-ピペリジニル)-4-メチルー6-クロロベンズチアゾール・2塩酸塩
- 7. 2-(4-ジメチルアミノ-1-ピペリジニル)-6-(2-クロロベンジルオキシ)ベンズチアソール塩酸塩
- 8 2-(4-ジメチルアミノ-1-ピペリジニル)-5-(2-クロロベンジルアミノ)-6-エトキンベンズチアゾール
- 2 (4 ジメチルアミノ 1 ピペリジニル) 4 [N (2 クロロベンジル) -
- ジー t ブチル 4 ヒドロキシベンジル) ベンズチアソール
- 16. 2-(2-メトキシフェニル) 6-[N'-(2-クロロベンジル) アミジノ] ベンズチアゾール
- 2-[2-(2-ジメチルアミノエトキシ)
 フェニル] -6-クロロベンズチアゾール
- 19. 2- (2- [3- (1-ピペリジニル) ブロボキシ] フェニル) -6-クロロベンズチアソール・塩酸塩
- 20. 2-[2-(3-シクロヘキシルアミノブロポキシ)フェニル]-6-クロロベンズチアソール
- 2-(2-クロロフェニル)-6-(3-ジメチルアミノプロポキシ) ベンズチアゾール

- 2-(2-メトキシフェニル)-6-ヒドロキシベンズチアソール
- 12. 2-(2-メトキシフェニル)-6-(3
 [N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)ア
 ミノ] プロポキシ) ベンズチアゾール
- 13. 2-(2-メトキシフェニル)-6-[3
 -(2β-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)プロポキシ]ベンズチアゾール
- 15. $2 (2 \lambda + + \nu) 2 (3 \nu) 6 (3 \nu) + \nu + \nu 7 (3, 5)$

・蓚酸塩

- 22. 2-(3, 5-9-t-7+h-4-t) -6-4+9-4-5 -h
- 23. 2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-6-[3-(N-メチル-N-シクロプロピルアミノ)プロポキシ]ベンズチアゾール
- 24. 2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキンフェニル)-6-[3-(2α-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)プロポキシ]ベンズチアゾール
- 25. 2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-6-(3-アミジノブロボキシ)ベンズチアソール・塩酸塩
- 28. 2-(3, 5-9-t-7+h-4-k+7+1) $-6-[3-(N^{\dagger}, N^{\dagger}-9+h-7+h-7+1)]$ $-6-[3-(N^{\dagger}, N^{\dagger}-9+h-7+1)]$

ール・塩酸塩

- 27. 2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-4-[3-(4-ジメチルアミノ-1-ピペリジニル)プロポキシ]ベンズチアゾール
- 28. 2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-6-[3-(4-ジメチルアミノ-1-ピペリジニル)プロポキシ]ベンズチアゾール
- 29. 2-(3.5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-5-[3-(4-ジメチルアミノ-1-ピペリジニル)プロポキシ]ベンズチアゾール
- 30. 2-(4-メトキシ-3-t-ブチルフェニル)-6-ヒドロキシメチルベンズチアゾール
 - 31. 2-(4-メトキシ-3-t-ブチルフェニル) -6-アミノベンズチアゾール
 - 38. 2-(1-メチル-2-ピロリル)-6-ジメチルアミノチオカルボニルオキシベンズチ アソール
 - 39. 2-(1-メチル-2-ピロリル)-6-ジメチルアミノカルボニルチオベンズチアゾー ル
 - 40. 2-(2-ピロリル)-6-[3-(2α -ジメチルアミノカルボニル-1-ピロリジニ ル)プロポキシ]ベンズチアゾール
 - 2-(1-ペンチル-2-ピロリル)-6
 -ヒドロキシベンズチアゾール
 - 42. 2-(2-チエニル) ベンズチアゾール
 - 43. 2-(2-メトキシフェニル) -6-トリフルオロメチルベンズイミダソール
 - 44. 2-(2-ヒドロキシフェニル) -6-ト リフルオロメチルベンズイミダゾール
 - 45. 2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-6-クロロベンズイミダソ

- 33. 2-(4-メトキシー3-tープチルフェニル)-6-[3-(4-ジメチルアミノ-1-ピペリジニル)プロピルアミノ]ベンズチアソール・2フマール酸塩
- 34. 2-(4-メトキシ-3-t-ブチルフェニル)-6-(3-ジメチルアミノブロバノイルアミノ) ベンズチアゾール
- 35. 2-(4-メトキシー3-tープチルフェニル)-6-[3-(4-ジメチルアミノー1-ピペリジニル)プロパノイルアミノ]ベンズチアソール
- 36. 2-(4-ヒドロキシ-3-t-ブチルフェニル) ベンズチアソール
- 37. 2-(1-メチル-2-ピロリル)-6-ヒドロキシベンズチアゾール

ール

- 46. 1-エチル-2-(3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-6-クロロベンズイミダソール
- 47. 2-(3-クロロアニリノ)-6-トリフルオロメチルベンズイミダゾール・蓚酸塩
- 48. 2- (3-トリフルオロメチルアニリノ) -6-トリフルオロメチルベンズイミダゾール
- 49. 2-(3-メチルチオアニリノ)-6-ト リフルオロメチルベンズイミダソール・修砂塩
- 50. 2- (N-メチル-3-クロロアニリノ) -6-トリフルオロメチルベンズイミダゾール
- 51. 2- (2-ピリジルチオメチル)-6-クロロベンズイミダゾール・塩酸塩
- 52. 2-(2-チエニル)-6-トリフルオロメチルベンズイミダゾール
- 53. 2-(2-チエニル)-6-(1-ピロリ ジニル) ベンズイミダゾール

- 54. 2- (2-チェニル) -6- (1-ピロリル) ベンズイミダゾール
- 55. 2-(2-チェニル)-6-[3-(5-シクロヘキシル-2-フリル) プロポキシ] ベ ンズイミダゾール
- 2-(2-チェニル)-6-(ジメチルア ノカルボニルチオ)ベンズイミダゾール
- 57. 1-メチル-2-(2-チエニル)-6-クロロベンズイミダソール
- 58. 1-アリル-2-(2-チエニル)-6-トリフルオロメチルベンズイミダゾール
- 59. 1-ペンチル-2-(2-チエニル)-6-トリフルオロメチルベンズイミダソール
- 60. 1-ベンジル-2-(2-チエニル)-6 -クロロベンズイミダゾール

第 4 表

	粘着抑制	月率 (%)
供試化合物	渡度 ₍ (1×10 ⁻⁴	モル) 3×10 ⁻⁵
1	78.95	_
2	83.65	_
3	94.80	_
4	64.80	- .
5	83.10	- .
6	-	80.70
7	-	84.95
8	_	74.50
9	_	58.75
1 0		56.05
1 1	-	73.10
1 2	_	49.90
1 3	_	66.35
1 4	_	56.40
1 5	_	78.30

	粘着抑制率(%)	
供試化合物	渡度 ₋₄ (1×10 ⁻⁴	モル) 3×10 ⁻⁵
1 6	-	69.75
1 7	•	76.60
1 8	_	79.15
1 9	_	79.40
2 0	-	78.05
2 1	_	63.15
2 2	-	55. 55
2 3		76.75
2 4	-	86.90
2 5		46.80
2 6	_	8.3.45
2 7	-	76.65
2 8	-	98.80
2 9	_	89,80
3 0	_	55.75
3 1	-	52.20

	粘着抑制率 (%)	
供試化合物	海度(1×10 ⁻⁴	モル) 3×10 ⁻⁵
3 2	_	74.50
3 3		95.90
3 4	-	79.25
3 5	-	88.85
36	-	71.60
3 7		61.65
3 8	-	41.95
3 9	-	47.65
4 0	-	40.80
4 1	-	50.85
4 2	-	42.40
4 3	-	50.65
44	-	51.40
4.5	-	44.55
4 6	-	53.80
47	_	60.35

		157 (0()
供試化合物	粘着抑制率 (%) 濃度 (モル) - 5	
	1 × 1 0 -4	3 × 1 0 -5
4 8		54.20
4 9	-	6.3.90
5 0		42.90
5 1	-	47.55
5 2	_	62.20
5 3	-	40.45
5 4		46.50
5 5	-	40.95
5 6	-	56.95
5 7	_	44.00
5 8	-	48.10
5 9	-	58.75
6.0	-	46.25

(以 上)

代理人 介理士 三 技 英

